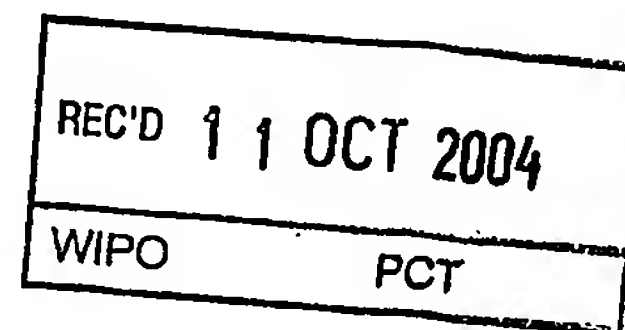


PCT/EP200 4 / 0 0 8 1 7 4

BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



EP 04.108174

Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung

Aktenzeichen: 10 2004 007 610.3

Anmeldetag: 17. Februar 2004

Anmelder/Inhaber: Merck Patent GmbH,
64293 Darmstadt/DE

Bezeichnung: Cyanoborat-Farbstoffe

IPC: C 09 B 67/32

Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

München, den 25. März 2004
Deutsches Patent- und Markenamt
Der Präsident
Im Auftrag

**PRIORITY
DOCUMENT**
SUBMITTED OR TRANSMITTED IN
COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

Ebert

**Merck Patent Gesellschaft
mit beschränkter Haftung
64271 Darmstadt**

Cyanoborat-Farbstoffe

Cyanoborat-Farbstoffe

Die vorliegende Erfindung betrifft kationische Farbstoffe mit neuen Anionen, die zum Färben von Kunststoffen und Kunststofffasern, zur Herstellung von Flexodruckfarben, Kugelschreiberpasten, Stempelfarben zum Färben von Leder und Papier in der traditionellen Anwendung, die jedoch auch in der Photo- und Lasertechnik sowie in der elektronischen Industrie verwendet werden können.

Eine Vielzahl von Farbstoffen sind heute bekannt. Man unterscheidet nach der Herkunft zwischen natürlichen und synthetischen Farbstoffen. Bekannte synthetische Farbstoffe sind z.B. Anilinblau, Fuchsin oder Methylorange. Die Bezeichnung der Farbstoffe erfolgt (a) durch den wissenschaftlichen Namen nach rein chemischen Gesichtspunkten aufgrund der Chromophoren-Konfiguration (z.B.: Azo-, Azin-, Anthrachinon-, Acridin-, Cyanin-, Oxazin-, Polymethin-, Thiazin-, Triarylmethan-Farbstoffe); (b) nach dem Verhalten zur Faser und der anzuwendenden Färbetechnik; basische oder kationische Farbstoffe, Beizen-, Direkt-, Dispersions-, Entwicklungs-, Küpen-, Metallkomplex-, Reaktiv-, Säure- oder Schwefel-Farbstoffe; (c) nach dem Colour Index mit seinem Ziffernsystem (C. I...) oder dem Wort/Ziffernsystem (Acid Red..); (d) durch im allgemeinen als Warenzeichen geschützte Namen (Handels-Farbstoff-Bezeichnung); z.B.: Sirius-, Anthrasol-, Erio-, Indanthren-, Remazol-, Basilen-, Levafix-, Cibacron-, Drimaren- oder Procion-Farbstoffe.

Die meisten synthetischen Farbstoffe sind aromatische bzw. heterocyclische und entweder ionische (z.B. alle wasserlöslichen Farbstoffe) oder nichtionische Verbindungen (z.B. Dispersions-Farbstoffe). Bei ionischen Farbstoffen unterscheidet man zwischen anionischen und kationischen Farbstoffen.

Kationische Farbstoffe bestehen aus organischen Kationen mit positiven Ladungen die über konjugierte Bindungen delokalisiert sind und einem

meist anorganischen Anion. Es sind zumeist Farbstoffe, deren Aminogruppen, die auch substituiert sein können, mit in die Resonanz einbezogen sind. Die Auswahl an bekannten kationischen Farbstoffen ist groß, die Zahl der Anionen hingegen beschränkt sich auf Chloride, Bromide, Iodide, Perchlorate, Tetrafluoroborate, Hexafluorophosphate, Alkyl- oder Aryl-Sulfate, insbesondere Tosylate, Acetate oder Oxalate, wie in H. Zollinger, Color Chemistry, VCH, Weinheim 1991 beschrieben.

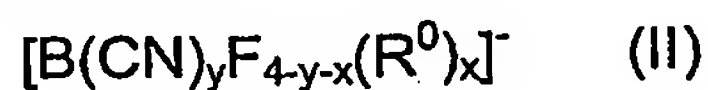
Bekannte kationische Farbstoffe sind z.B. Rhodamin, Safranin oder Viktoriablau, die üblicherweise Chlorid-Ionen oder Tosylate als Gegenion besitzen. Diese Verbindungen sind elektrochemisch nicht sehr stabil. Im Stand der Technik findet man Bemühungen, neue Anionen einzuführen, die Farbstoffe elektrochemisch stabiler machen. Die eingesetzten Anionen wie $(\text{BF}_4)^-$ oder $(\text{PF}_6)^-$ weisen jedoch andere Nachteile auf. Farbstoffe mit Tetrafluoroborat-Anionen sind thermisch weniger stabil und besitzen eine schlechte Löslichkeit in organischen Lösungsmitteln. Farbstoffe mit Hexafluorophosphat-Anionen weisen weder gute thermische noch gute Hydrolysestabilität auf.

Die Aufgabe der vorliegenden Erfindung war, Farbstoffe zur Verfügung zu stellen, die elektrochemisch stabil, thermisch stabil und hydrolysestabil sind, sowie eine gute Löslichkeit in organischen Lösungsmitteln aufweisen.

Gelöst wird die Aufgabe durch kationische Farbstoffe der allgemeinen Formel (I):



wobei CAB^- der allgemeinen Formel (II)



entspricht und

y 1, 2, 3 oder 4,
x 0, 1, 2 oder 3 und

R^0 Alkyl, Aryl, fluoriertes Alkyl, fluoriertes Aryl, Cycloalkyl oder Alkyl-Aryl bedeutet, mit der Bedingung, dass R^0 Wasserstoff sein kann, wenn $y > 2$ ist, und

5 CAT⁺ ein Kation ist, ausgewählt aus der Gruppe der Azin-, Xanthen-, Polymethin-, Styryl-, Azo-, Tetrazolium-, Pirylium-, Benzopyrylium-, Thiopyrylium-, Benzothiopyrylium-, Thiazin-, Oxazin-, Triarylmethan-, Diarylmethan-, Acridin-, Chinolin-, Iso-Chinolin- oder quarternierten Azafluorenon-Farbstoffe.

10 Die Cyanoborat-Anionen, im folgenden als CAB-Anionen (CAB⁻) abgekürzt, und Verfahren zu deren Herstellung sind aus E. Bernhardt, G. Henkel, H. Willner, *Z. Anorg. Allg. Chem.* 626 (2000) 560; D. Williams, B. Pleune, J. Kouvetakis, M. D. Williams, R. A. Andersen, *J. Amer. Chem. Soc.* 122 (2000) 7735; E. Bernhardt, M. Berkei, M. Schürmann, H. Willner, *Z. Anorg.*
15 *Allg. Chem.* 628 (2002) 1734) und E. Bernhardt, G. Henkel, H. Willner, G. Pawelke, H. Bürger, *Chem. Eur. J.* 7 (2001) 4696; G. Pawelke, H. Bürger, *Coord. Chem. Rev.* 215 (2001) 243) bekannt oder können in Analogie zu diesen Verfahren hergestellt werden.

20 In Formel II ist y bevorzugt 1 oder 4, besonders bevorzugt 4. In Formel II ist x bevorzugt 2 oder 3, besonders bevorzugt 3.

Anionen CAB⁻ sind beispielsweise [B(CN)₄]⁻, [B(CN)F₃]⁻, [B(CN)₂F₂]⁻ oder [B(CN)₃F]⁻, [B(CN)(CF₃)₃]⁻, [B(CN)₂(CF₃)₂]⁻, [B(CN)(C₂F₅)₃]⁻, [B(CN)₂(C₂F₅)₂]⁻,
25 , [B(CN)(C₃F₇)₃]⁻, [B(CN)₂(C₃F₇)₂]⁻, [B(CN)(C₄F₉)₃]⁻, [B(CN)₂(C₄F₉)₂]⁻, [B(CN)(CH₃)₃]⁻, [B(CN)₂(CH₃)₂]⁻, [B(CN)(C₂H₅)₃]⁻, [B(CN)₂(C₂H₅)₂]⁻, [B(CN)(C₃H₇)₃]⁻, [B(CN)₂(C₃H₇)₂]⁻, [B(CN)(C₄H₉)₃]⁻, [B(CN)₂(C₄H₉)₂]⁻, [B(CN)(C₆H₁₃)₃]⁻, [B(CN)(CHF₂)₃]⁻, [B(CN)₂(CHF₂)₂]⁻, [B(CN)(CH₂CF₃)₃]⁻, [B(CN)₂(CH₂CF₃)₂]⁻, [B(CN)(CH₂C₂F₅)₃]⁻, [B(CN)₂(CH₂C₂F₅)₂]⁻,
30 [B(CN)₂(CH₂CH₂C₃F₇)₂]⁻, [B(CN)₂(CH₂C₃F₇)₂]⁻ oder [B(CN)(C₆H₅)₃]⁻.

Besonders bevorzugt ist CAB^- $[B(CN)(CF_3)_3]^-$, $[B(CN)F_3]^-$, $[B(CN)_2F_2]^-$ oder $[B(CN)_4]^-$.

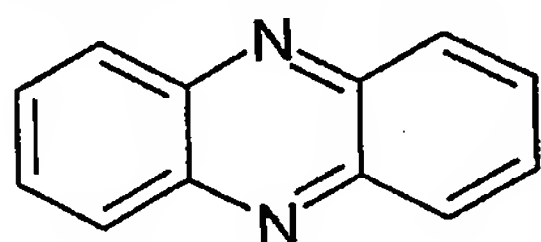
Ganz besonders bevorzugt ist CAB^- $[B(CN)_4]^-$.

5

Erfindungsgemäß ist eine Gruppe von Verbindungen der Formel I bevorzugt, wobei CAB^- jeweils eine der bei Formel II angegebenen oder bevorzugt beschriebenen Bedeutungen hat und worin CAT^+ ein Kation eines Azinfarbstoffs ist.

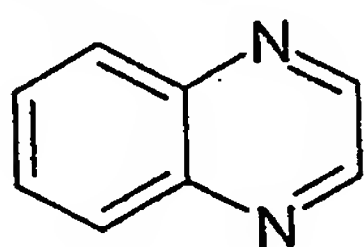
10

Verbindungen mit einem Azingrundgerüst sind beispielsweise Verbindungen basierend auf Phenazin



15

oder
Chinoxalin

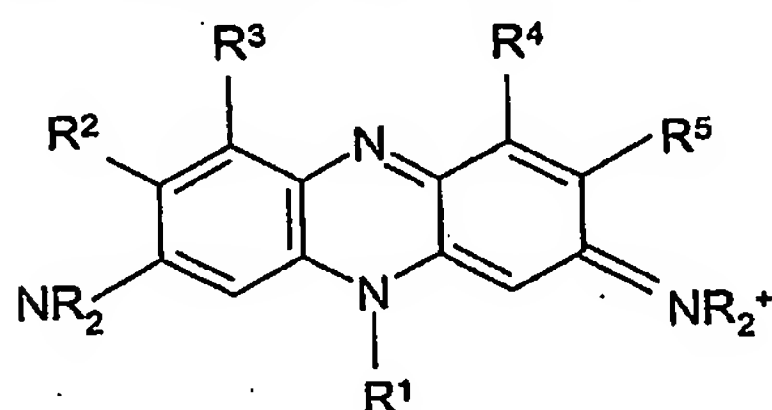


20

Aus der Gruppe der Phenazine sind wiederum Safranine, Induline und Nigrosine bevorzugt.

Bevorzugte Kationen können durch die Formel III

25



III

beschrieben werden, wobei

30

R jeweils unabhängig voneinander H, Alkyl oder Aryl,

R^1 Wasserstoff oder Aryl,

R^2, R^3, R^4, R^5 jeweils unabhängig voneinander H, Alkyl, Aryl oder NR_2

bedeutet.

5 In den vorstehenden oder nachfolgenden Formeln bedeutet Alkyl eine Alkylgruppe, die linear oder verzweigt ist und 1 bis 20 C-Atome, vorzugsweise 1 bis 12 C-Atome, besonders bevorzugt 1, 2, 3 oder 4 C-Atome hat und gegebenenfalls vollständig oder teilweise fluoriert ist. Alkyl bedeutet vorzugsweise Methyl, weiterhin Ethyl, Isopropyl, Propyl, Butyl, Isobutyl, sek.-Butyl oder tert.-Butyl, ferner auch Pentyl, 1-, 2- oder 3-Methylbutyl, 1,1-, 1,2- oder 2,2-Dimethylpropyl, 1-Ethylpropyl oder Hexyl.
10 Gegebenenfalls Fluormethyl, Difluormethyl, Trifluormethyl, Pentafluorethyl, Heptafluorpropyl oder Nonafluorbutyl. Besonders bevorzugt ist Methyl oder Ethyl.

15 In den nachfolgenden Formeln steht Alkenyl für ein geradkettiges oder verzweigtes Alkenyl mit 2 bis 20 C-Atomen, wobei auch mehrere Doppelbindungen vorhanden sein können, vorzugsweise für Allyl, 2- oder 3-Butenyl, Isobutenyl, sek.-Butenyl, ferner bevorzugt ist 4-Pentenyl, iso-Pentenyl oder 5-Hexenyl.

20 In den nachfolgenden Formeln steht Alkynyl für ein geradkettiges oder verzweigtes Alkynyl mit 2 bis 20 C-Atomen, wobei auch mehrere Dreifachbindungen vorhanden sein können, vorzugsweise für Ethinyl, 1- oder 2-Propinyl, 2- oder 3-Butinyl, ferner bevorzugt ist 4-Pentinyl, 3-Pentinyl oder 5-Hexinyl.

25 In Alkyl-Aryl hat Aryl eine der nachfolgend angegebenen bevorzugten Bedeutungen. Besonders bevorzugt für Alkyl-Aryl ist Benzyl, 4-Methoxyphenylethyl, 3-Methoxyphenylethyl, 2-Methoxybenzyl, 3-Methoxybenzyl, 4-Methoxybenzyl, 2-Ethoxybenzyl, 2-Methylbenzyl, 3-Methylbenzyl, 4-tert.-Butylbenzyl, 2-(Trifluormethyl)benzyl,
30 3-(Trifluormethyl)benzyl, 4-Fluorbenzyl, 3-Iodbenzyl,

4-(Trifluormethoxy)benzyl, 3-(Trifluormethoxy)benzyl oder
4-(Trifluormethylsulfanyl)benzyl.

5 In den vorstehenden oder nachfolgenden Formeln bedeutet Aryl
vorzugsweise durch Z mono-, di- oder trisubstituiertes Phenyl, wobei Z
Wasserstoff, Alkyl, NO₂, F, Cl, Br, I, OH, Carboxy, Alkoxy, OCF₃, SCN,
SCF₃, C(O)OAlkyl, CH₂-C(O)OAlkyl, Amino oder Alkylamino bedeuten
kann. In die Definition von Aryl ist auch perfluoriertes Aryl, insbesondere
perfluoriertes Phenyl eingeschlossen.

10

Aryl bedeutet daher bevorzugt Phenyl, o-, m- oder p-Methylphenyl, o-, m-
oder p-Ethylphenyl, o-, m- oder p-Propylphenyl, o-, m- oder p-
Isopropylphenyl, o-, m- oder p-tert.-Butylphenyl, o-, m- oder p-Aminophenyl,
o-, m- oder p-(N,N-Dimethylamino)phenyl, o-, m- oder p-Nitrophenyl, o-, m-
15 oder p-Hydroxyphenyl, o-, m- oder p-Methoxyphenyl, o-, m- oder p-
Ethoxyphenyl, o-, m-, p-(Trifluormethyl)phenyl, o-, m-, p-
(Trifluormethoxy)phenyl, o-, m-, p-(Trifluormethylsulfanyl)phenyl, o-, m-
oder p-Fluorphenyl, o-, m- oder p-Chlorphenyl, o-, m- oder p-Bromphenyl,
o-, m- oder p-Iodphenyl, weiter bevorzugt 2,3-, 2,4-, 2,5-, 2,6-, 3,4- oder
20 3,5-Dimethylphenyl, 2,3-, 2,4-, 2,5-, 2,6-, 3,4- oder 3,5-Dihydroxyphenyl,
2,3-, 2,4-, 2,5-, 2,6-, 3,4- oder 3,5-Difluorphenyl, 2,3-, 2,4-, 2,5-, 2,6-, 3,4-
oder 3,5-Dichlorphenyl, 2,3-, 2,4-, 2,5-, 2,6-, 3,4- oder 3,5-Dibromphenyl,
2,3-, 2,4-, 2,5-, 2,6-, 3,4- oder 3,5-Dimethoxyphenyl, 5-Fluor-2-
methylphenyl, 3,4,5-Trimethoxyphenyl oder 2,4,5-Trimethylphenyl.

25

In den nachfolgenden Formeln bedeutet Arylalkyl Aryl, das ein- oder
mehrfach durch Alkyl mit 1-4 C-Atomen substituiert ist.

30

In den nachfolgenden Formeln bedeutet Carbocyclus einen ungesättigten
mono- oder bicyclischen Rest mit 5 bis 14 Ringgliedern, vorzugsweise
Cyclopentenyl, Cyclopentadienyl, Cyclohexenyl, 1,3- oder 1,4-
Cyclohexadienyl, Phenyl, Cycloheptatrienyl, Cyclooctenyl, Indenyl,

Fluorenyl, Naphthyl, Anthracenyl oder Phenantrenyl, welcher ein- oder mehrfach durch Z, wie zuvor beschrieben, substituiert sein kann.

5 In den vorstehenden oder nachfolgenden Formeln bedeutet Cycloalkyl eine Cycloalkylgruppe mit 3 bis 8 C-Atomen, vorzugsweise Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl oder Cyclooctyl.

10 In den nachfolgenden Formeln bedeutet Cycloalkylen eine Cycloalkylgruppe mit 5 bis 8 C-Atomen, die teilweise ungesättigt ist. Vorzugsweise Cyclopent-1-enyl, Cyclohex-1-enyl, Cyclohex-1,3-dienyl, Cyclohex-1,4-dienyl, Cyclohept-1-enyl oder Cyclooct-1-enyl.

15 In den nachfolgenden Formeln bedeutet Heteroaryl einen ungesättigten mono- oder bicyclischen heterocyclischen Rest mit 5 bis 13 Ringgliedern, wobei 1, 2 oder 3 N- und/oder 1 oder 2 S- oder O-Atome vorliegen können und der heterocyclische Rest ein- oder mehrfach durch Z, wie zuvor beschrieben, substituiert sein kann.

20 Heteroaryl ist vorzugsweise substituiertes oder unsubstituiertes 2- oder 3-Furyl, 2- oder 3-Thienyl, 1-, 2- oder 3-Pyrrolyl, 1-, 2-, 4- oder 5-Imidazolyl, 3-, 4- oder 5-Pyrazolyl, 2-, 4- oder 5-Oxazolyl, 3-, 4- oder 5-Isoxazolyl, 2-, 4- oder 5-Thiazolyl, 3-, 4- oder 5-Isotiazolyl, 2-, 3- oder 4-Pyridyl, 2-, 4-, 5- oder 6-Pyrimidinyl, weiterhin bevorzugt 1,2,3-Triazol-1-, -4- oder -5-yl, 1,2,4-Triazol-1-, -4- oder -5-yl, 1- oder 5-Tetrazolyl, 1,2,3-Oxadiazol-4- oder -5-yl, 1,2,4-Oxadiazol-3- oder -5-yl, 1,3,4-Thiadiazol-2- oder -5-yl, 1,2,4-Thiadiazol-3- oder -5-yl, 1,2,3-Thiadiazol-4- oder -5-yl, 2-, 3-, 4-, 5- oder 6-2H-Thiopyranyl, 2-, 3- oder 4-4H-Thiopyranyl, 3- oder 4-Pyridazinyl, Pyrazinyl, 2-, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzofuryl, 2-, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzothienyl, 1-, 2-, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-1H-Indolyl, 1-, 2-, 4- oder 5-Benzimidazolyl, 1-, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzopyrazolyl, 2-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzoxazolyl, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzisoxazolyl, 2-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzthiazolyl, 2-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzisothiazolyl, 4-, 5-, 6- oder 7-Benz-

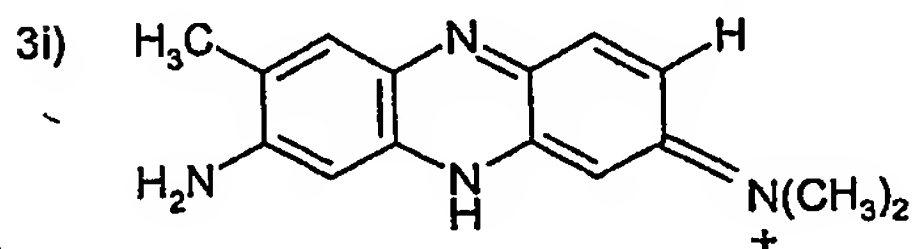
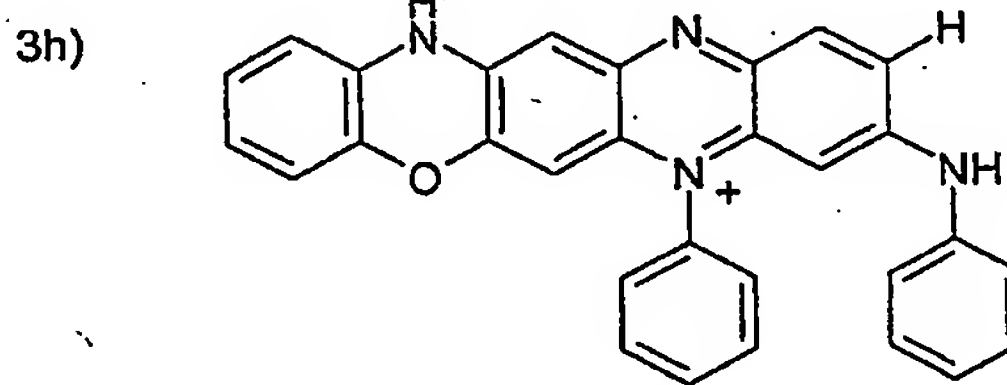
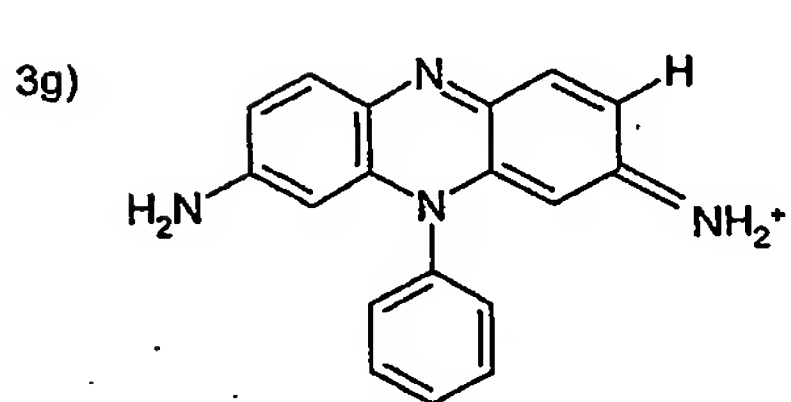
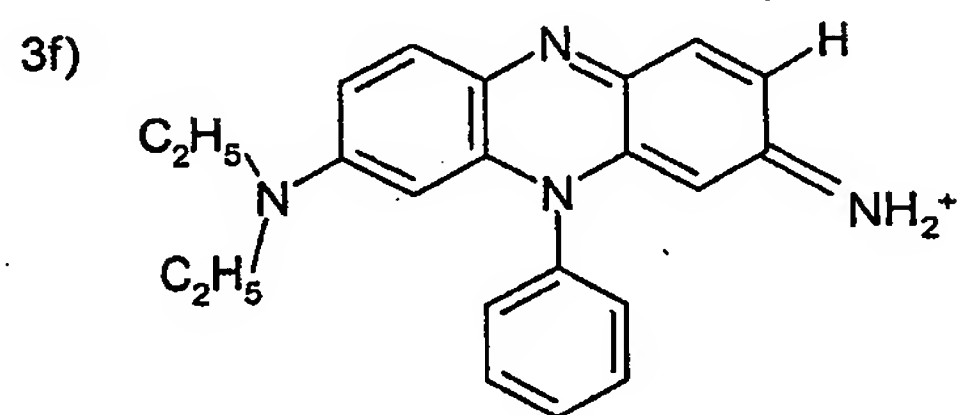
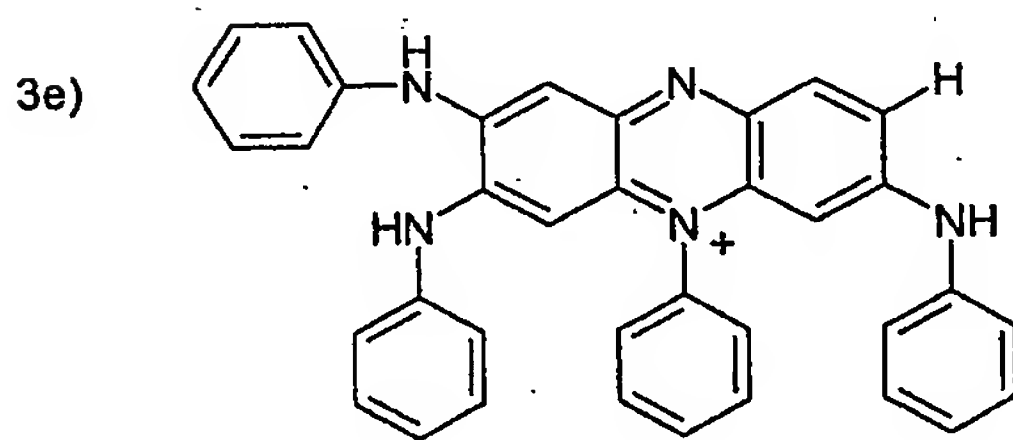
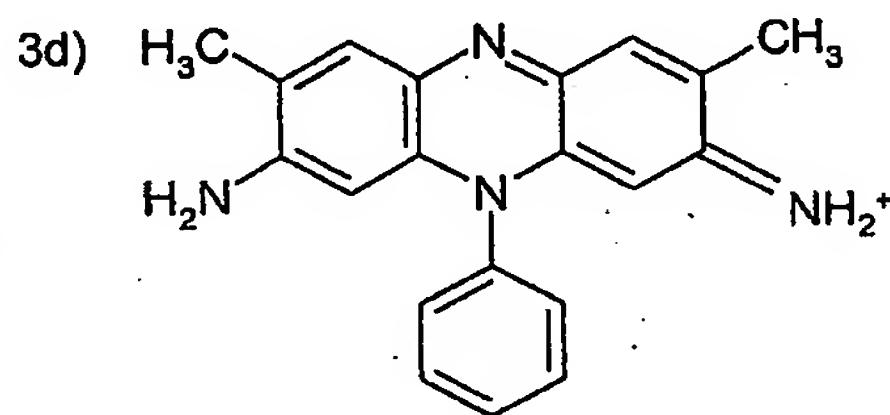
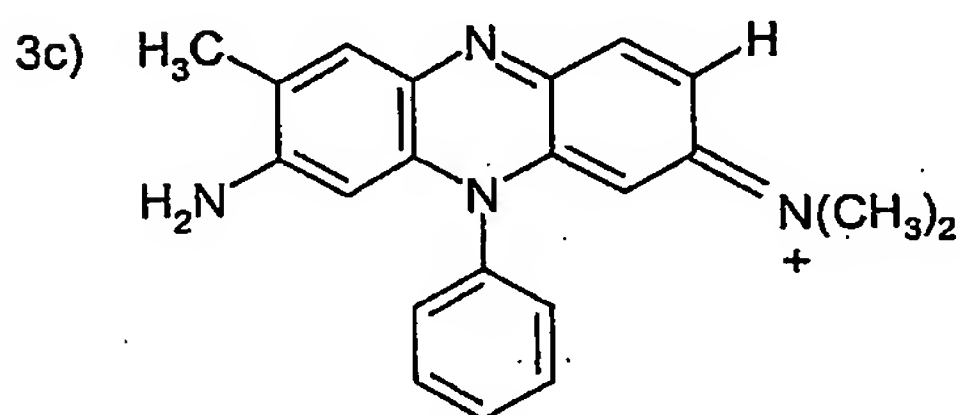
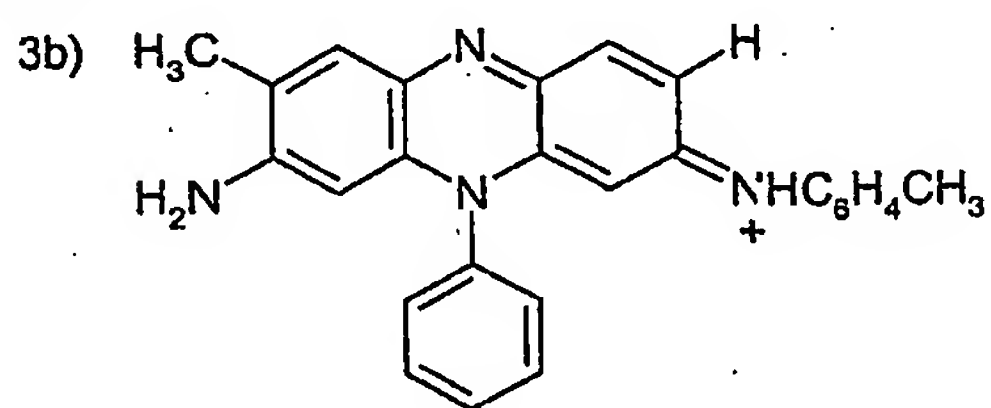
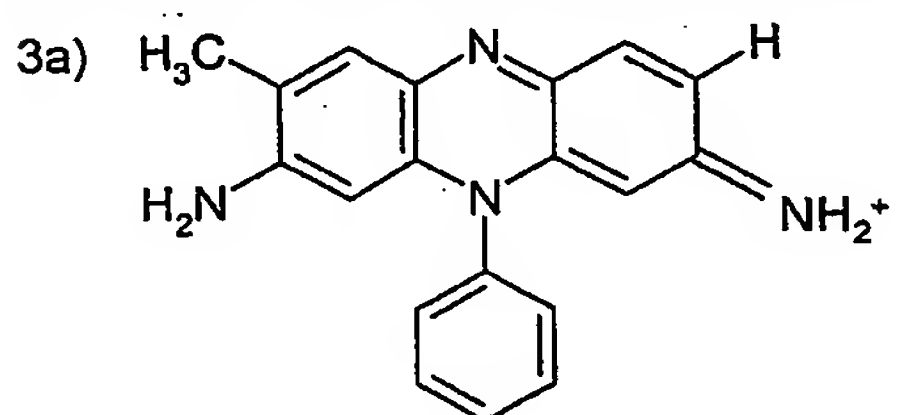
25

30

2,1,3-oxadiazolyl, 1-, 2-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Chinoliny, 1-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Isochinoliny, 1-, 2-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7-, 8- oder 9-Acridiny, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Cinnoliny, 2-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Chinazoliny.

5

Besonders bevorzugte Kationen CAT^+ , die auf dem Phenazingrundgerüst basieren, sind die folgenden Kationen:



oder

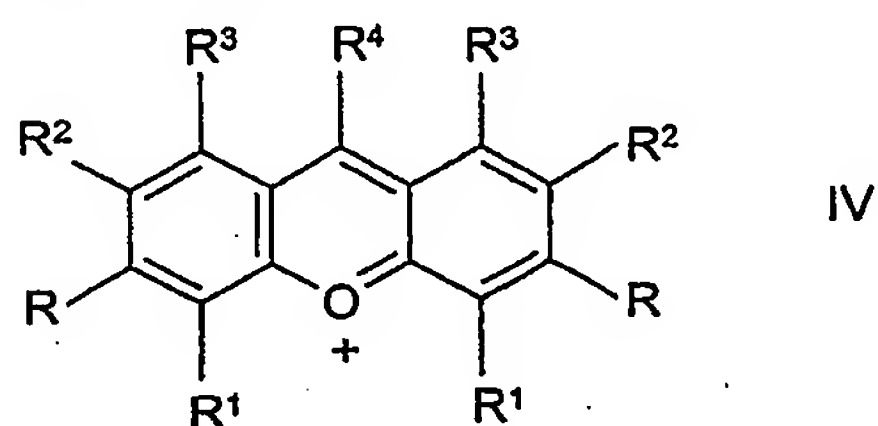
30

Erfindungsgemäß ist eine Gruppe von Verbindungen der Formel I bevorzugt, wobei CAB^+ jeweils eine der bei Formel II angegebenen oder bevorzugt beschriebenen Bedeutungen hat und worin CAT^+ ein Kation eines Xanthenfarbstoffs ist.

5

Bevorzugte Kationen können durch die Formel IV

10



beschrieben werden, wobei

15

R jeweils unabhängig voneinander H, Alkyl, Alkenyl, Aryl, Heteroaryl, OH, OAlkyl, OC(O)Alkyl, NH_2 , NH-Alkyl, NH-Aryl, NH-Heteroaryl, Cl oder Br,
 R^1 jeweils unabhängig voneinander H, Alkyl, Aryl, Alkyl-Aryl, OH, OAlkyl, OC(O)Alkyl, Cl, Br oder I,

20

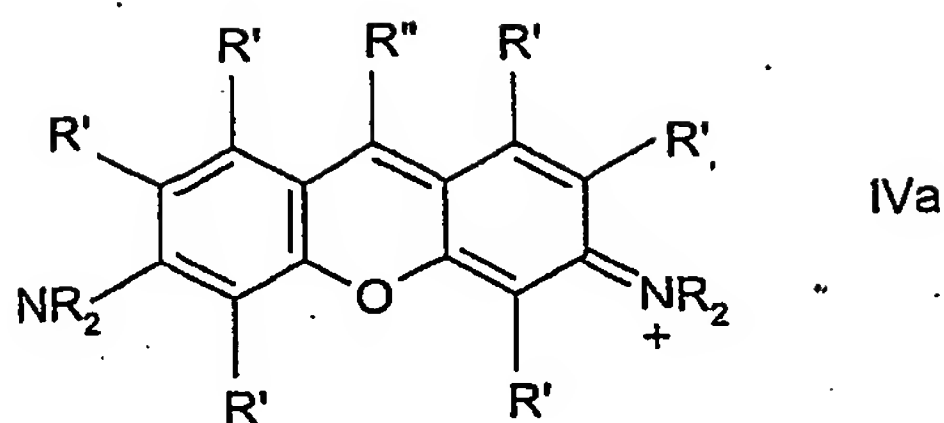
R^2 jeweils unabhängig voneinander H, Alkyl, Aryl, OH, OAlkyl, OC(O)Alkyl, OC(O)Aryl, CN, NO_2 , Cl, Br oder I,
 R^3 jeweils unabhängig voneinander H, Alkyl, Alkenyl, Aryl, OH, OAlkyl, Cl, Br oder I,
 R^4 jeweils unabhängig voneinander H, Alkyl, Alkenyl, Aryl, Heteroaryl, Alkyl-Aryl, $CH_2C(O)H$, COOH, COOAlkyl, COOCycloalkyl, COOAryl, COOHeteroaryl, OAlkyl, Cl, Br oder I
 bedeutet.

25

Nebenstehende R, R^1 , R^2 , R^3 oder R^4 können miteinander mittels Einfach- oder Doppelbindungen verbunden sein.

30

Besonders bevorzugte Verbindungen aus der Gruppe der Xanthene sind Verbindungen der Formel IVa



5

worin

R jeweils unabhängig voneinander H, Alkyl, Alkenyl, Aryl oder teilweise durch COOH substituiertes Alkyl,

10

R' jeweils unabhängig voneinander H, Alkyl, Alkenyl, Aryl, Aryl-COOR, NH₂, NH-Alkyl, NH-Aryl, NH-Heteroaryl oder N(Alkyl)₂,

R'' jeweils unabhängig voneinander H, Alkyl, Alkenyl, Aryl, Heteroaryl, teilweise durch COOR substituiertes Alkyl oder Aryl-COOR, bedeutet.

15

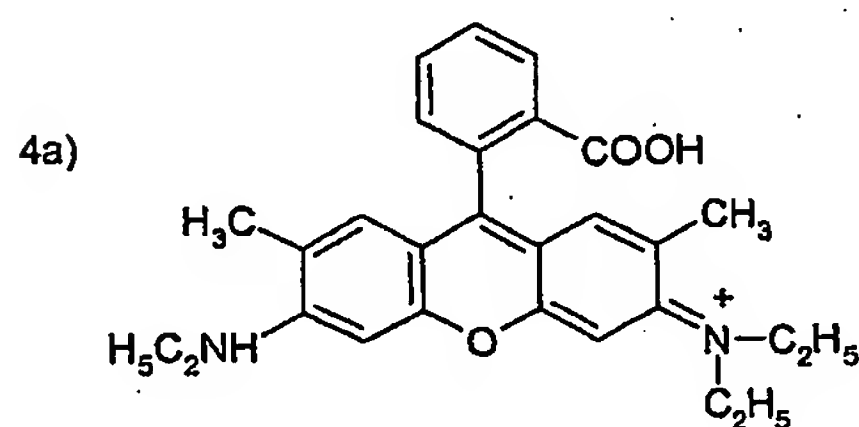
R ist jeweils unabhängig besonders bevorzugt H oder Alkyl. R' ist jeweils unabhängig besonders bevorzugt H oder Alkyl. R'' ist besonders bevorzugt Aryl, das durch mindestens einen Substituenten COOR substituiert ist und gegebenenfalls weiter durch Z substituiert sein kann, wobei Z eine der zuvor bei Aryl angegebenen Bedeutungen hat.

20

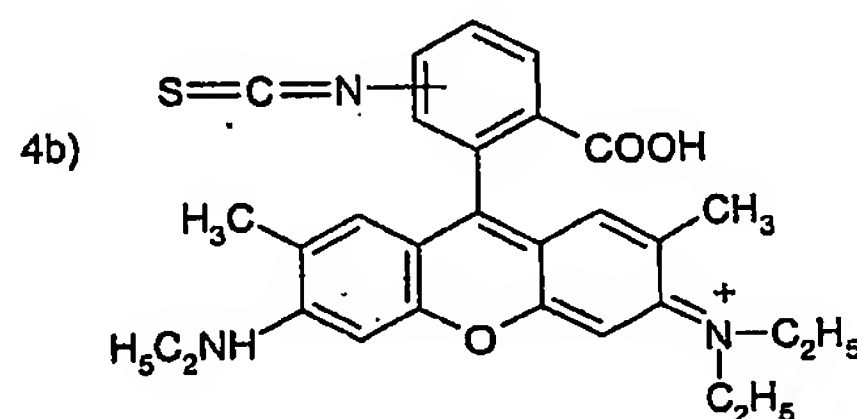
Nebenstehende R, R' oder R'' können miteinander mittels Einfach- oder Doppelbindungen verbunden sein.

Besonders bevorzugte Kationen CAT⁺, die auf dem Xanthengrundgerüst basieren, sind die folgenden Kationen:

25



oder



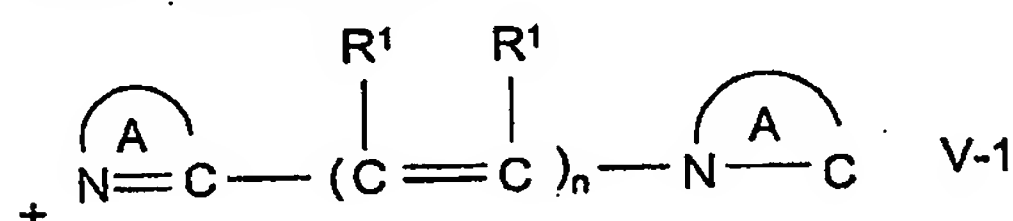
30

Erfindungsgemäß ist eine Gruppe von Verbindungen der Formel I bevorzugt, wobei CAB⁻ jeweils eine der bei Formel II angegebenen oder

bevorzugt beschriebenen Bedeutungen hat und worin CAT^+ ein Kation eines Polymethinfarbstoffs ist.

Zur Gruppe der Polymethinfarbstoffe gehören die Cyanin-, Carbocyanin-, Azacarbocyanin-, Diazacarbocyanin-, Triazacarbocyanin-, Hemicyanin- und Diazahemicyanin-Farbstoffe. Die Hemicyanin-Farbstoffe sind eine ausgewählte Gruppe der Styrylfarbstoffe und können auch diesen zugeordnet werden. Die Diazahemicyanin-Farbstoffe sind eine ausgewählte Gruppe der Azofarbstoffe und können auch diesen zugeordnet werden.

Bevorzugte Kationen von Cyaninfarbstoffen können durch die Formel V-1



beschrieben werden, wobei

n 0, 1, 2, 3, 4 oder 5,

R^1 jeweils unabhängig voneinander H, Cl, Br, I, Alkyl, teilweise oder vollständig chloriertes Alkyl, Alkenyl, Cycloalkyl, Aryl, Heteroaryl, OAlkyl, OAryl, SAlkyl, SAryl, NHAryl, N(Alkyl)₂, C(O)H, C(O)Alkyl, C(O)Aryl, CN, N=N-Aryl, P(Aryl)₂, NHCOAlkyl oder NHCOAryl bedeutet

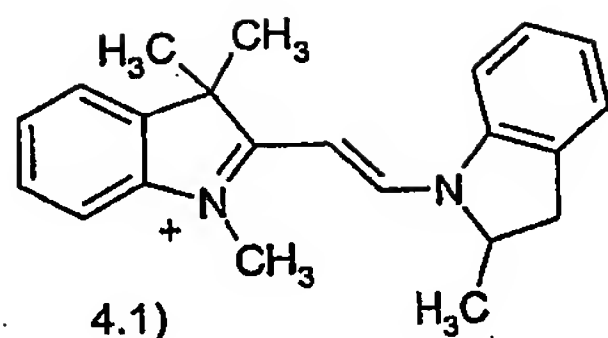
und das Ringsystem, dargestellt durch



einen Stickstoff enthaltenden ungesättigten mono-, bi- oder tricyclischen Heterocyclus mit 5 bis 13 Ringgliedern, wobei weiterhin 1, 2 oder 3 N- und/oder 1 oder 2 S- oder O-Atome vorliegen können und der heterocyclische Rest ein- oder mehrfach durch Z, wie zuvor beschrieben, substituiert sein kann.

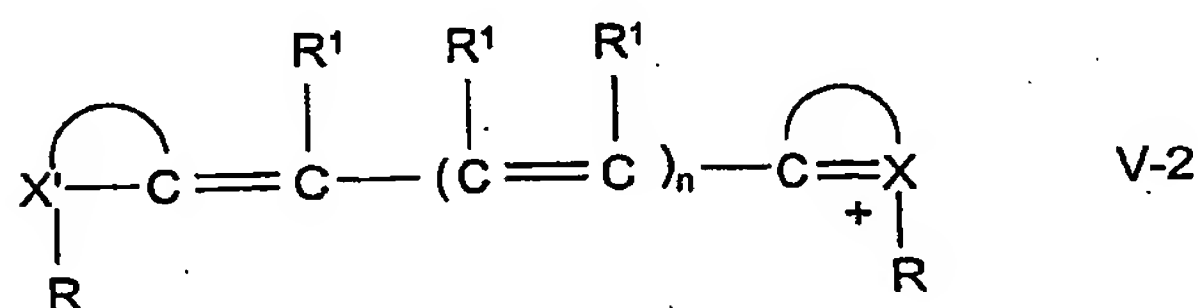
n ist besonders bevorzugt 1.

Ein besonders bevorzugtes Kation CAT^+ aus der Gruppe der Cyaninfarbstoffe ist:



5

Bevorzugte Kationen von Carbocyaninfarbstoffen können durch die Formel V-2



10

beschrieben werden, wobei

X N, O oder S,

X' N, O, S oder C,

n 0, 1, 2, 3, 4 oder 5,

15

R jeweils unabhängig voneinander Alkyl, Alkenyl, Cycloalkyl, Aryl oder Heteroaryl bedeutet

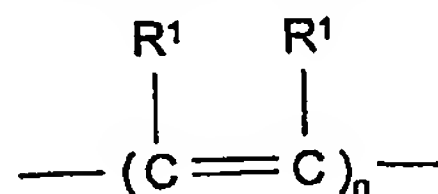
und

20

R¹ jeweils unabhängig voneinander H, Cl, Br, I, Alkyl, teilweise oder vollständig chloriertes Alkyl, Alkenyl, Cycloalkyl, Aryl, Heteroaryl, OAlkyl, OAryl, SAlkyl, SAryl, NAlkyl, N(Alkyl)₂, C(O)H, C(O)Alkyl, C(O)Aryl, CN, N=N-Aryl, P(Aryl)₂, NHCOAlkyl oder NHCOAryl bedeutet.

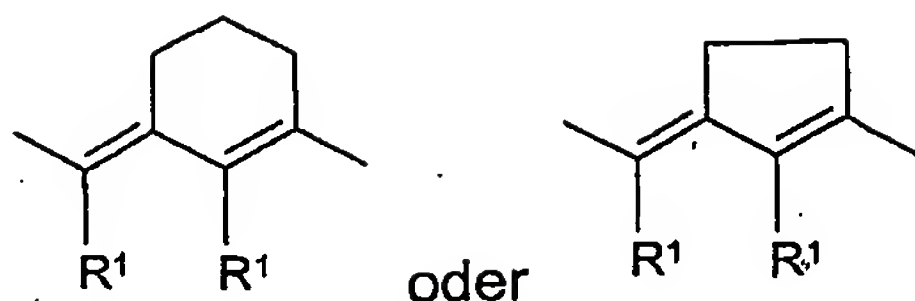
Die jeweiligen Radikale R und/oder R¹ können jeweils miteinander oder mit einem Substituenten des Ringsystems mittels Einfach- oder Doppelbindungen verbunden sein. Für den Auszug der Formel

25



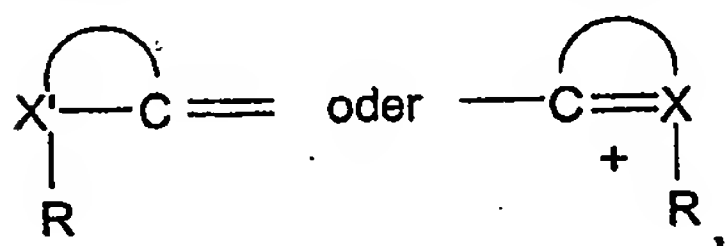
mit n=2 bedeutet das, dass sich ein Cyclohexen oder Cyclopenten in der Verbindung befinden kann, wie beispielsweise

30



5

Das Ringsystem, dargestellt durch



10

bedeutet einen ungesättigten mono-, bi- oder tricyclischen Heterocyclus mit 5 bis 13 Ringgliedern, wobei 1, 2 oder 3 N- und/oder 1 oder 2 S- oder O-Atome vorliegen können und der heterocyclische Rest ein- oder mehrfach durch Z, wie zuvor beschrieben, substituiert sein kann.

15

Das Ringsystem bedeutet vorzugsweise Pyridin, Chinolin, α -Pyran, γ -Thiopyran, Thiazol, Pyrrol, Imidazol oder Oxazol, die weiterhin an ein Phenyl kondensiert sein können. Der Ringschluss kann nicht nur zwischen Stickstoff und dem nebenstehenden Kohlenstoff bestehen, sondern auch zwischen Stickstoff und den in der Kette folgenden Kohlenstoff-Atomen oder den R¹-Resten erfolgen, wenn diese Kohlenstoff enthalten, oder zwischen Kohlenstoff-Atomen mit Bildung von aromatischen Systemen.

20

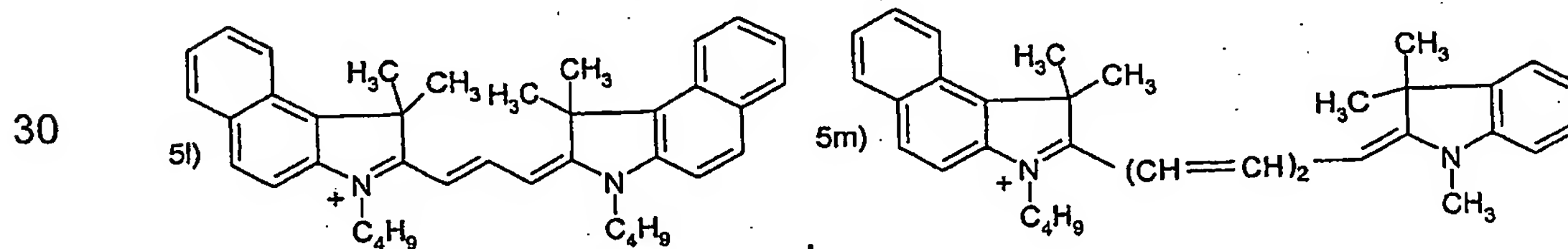
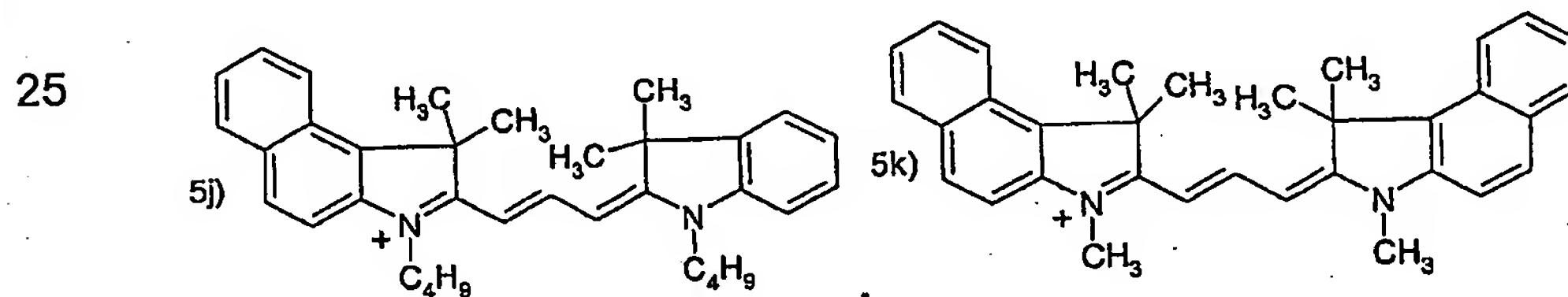
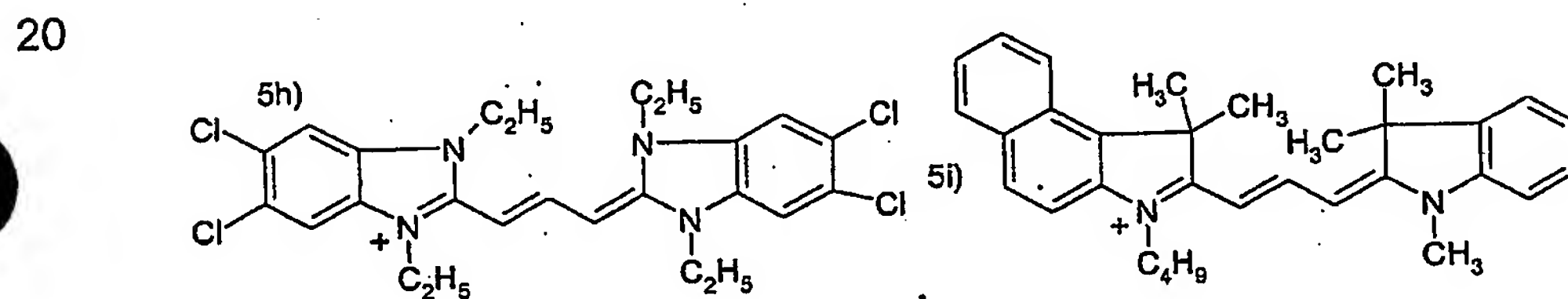
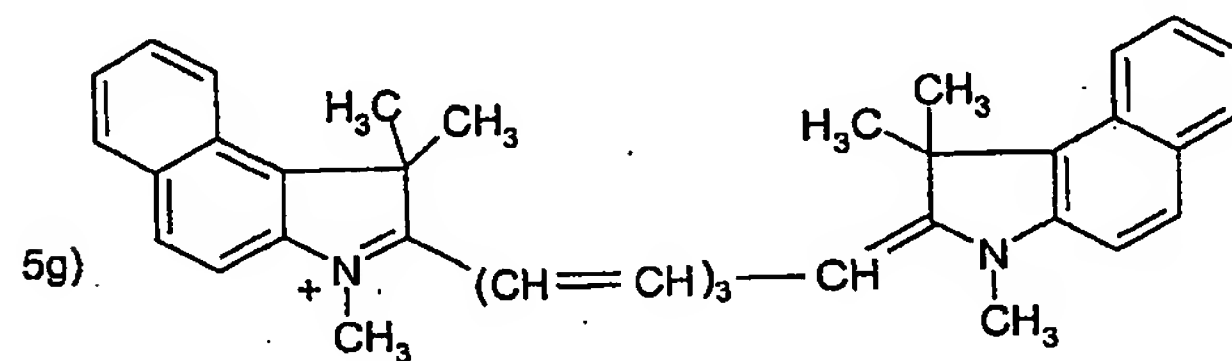
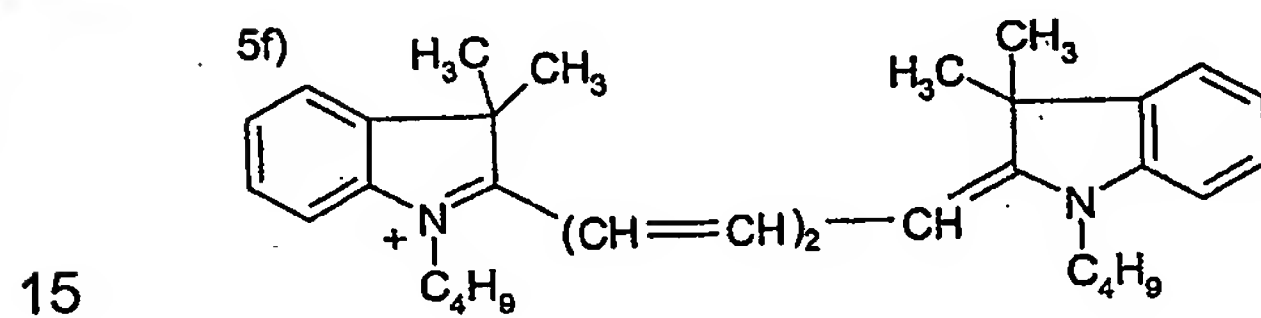
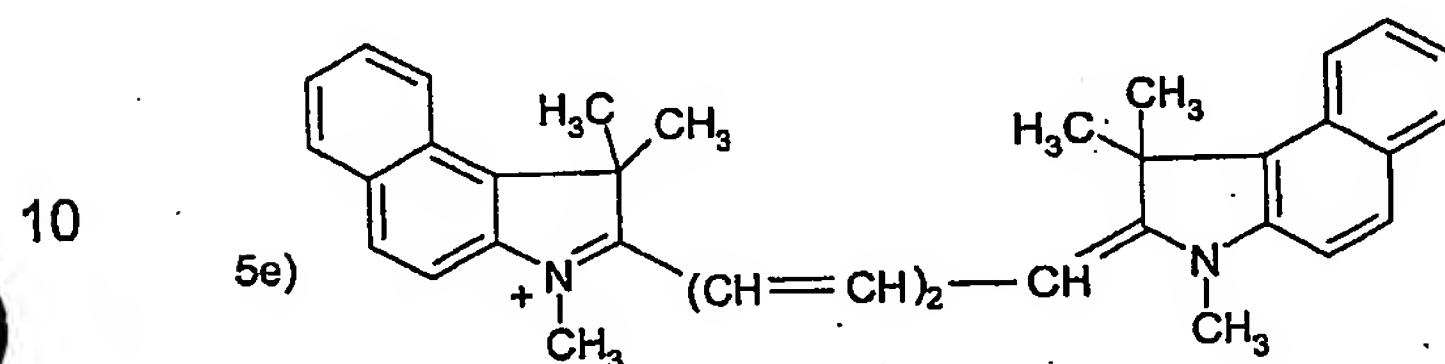
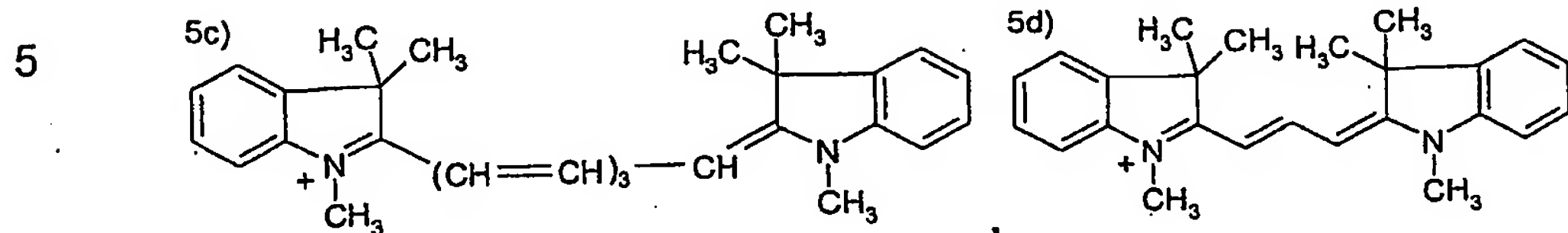
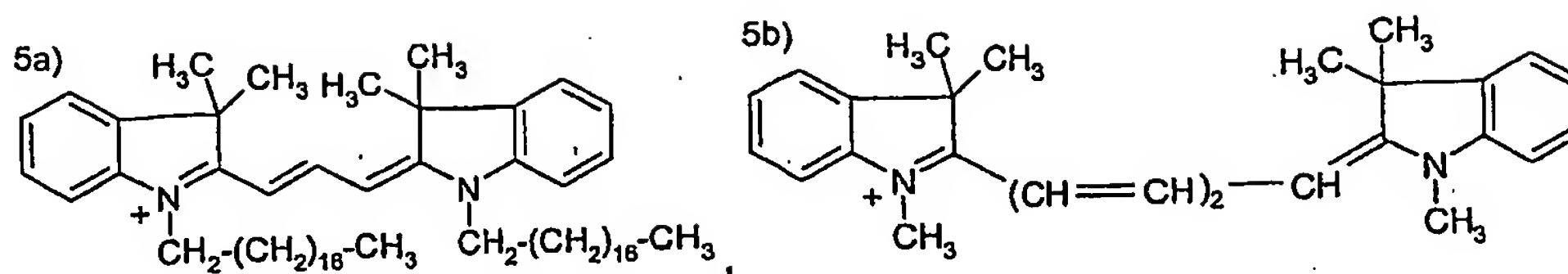
Besonders bevorzugte Ringsysteme sind 3,3-Dimethyl-3H-indol, 1,1-Dimethyl-1H-benzo[e]indol, Benzo[cd]indol, Benzothiazol, Benzoxazol, Benzimidazol oder Benzopyridin, die gegebenenfalls weiter durch Z substituiert sein können. Z ist hierbei besonders bevorzugt Alkyl oder Cl. n ist bevorzugt 1, 2 oder 3.

25

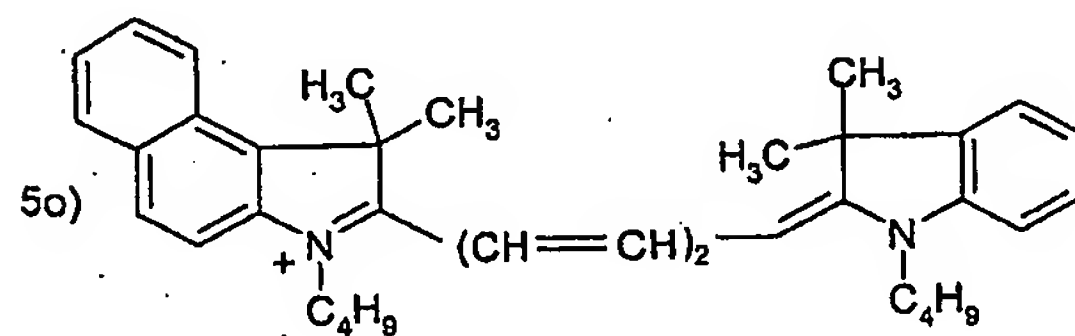
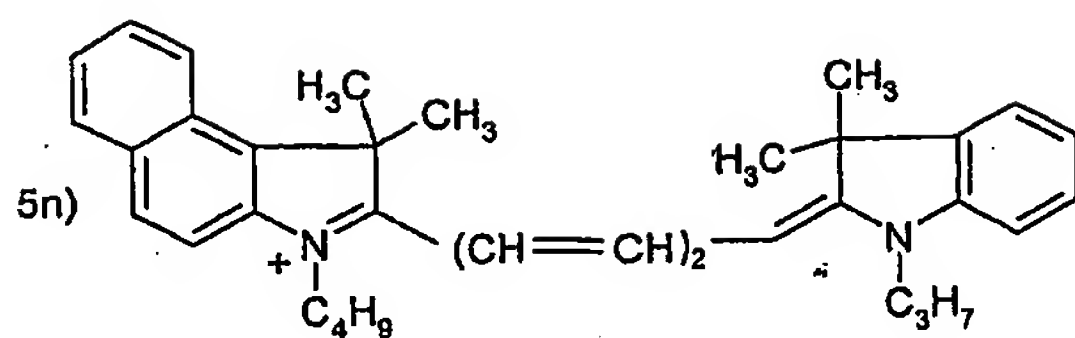
R¹ in Formel V-2 ist bevorzugt Alkyl, Cl, OAlkyl, OAryl, SAryl oder Aryl. R ist jeweils unabhängig in Formel V-2 bevorzugt Methyl, Ethyl, Propyl oder Butyl, wobei das jeweilige Alkyl gegebenenfalls durch SO₃H oder COOH substituiert sein kann.

30

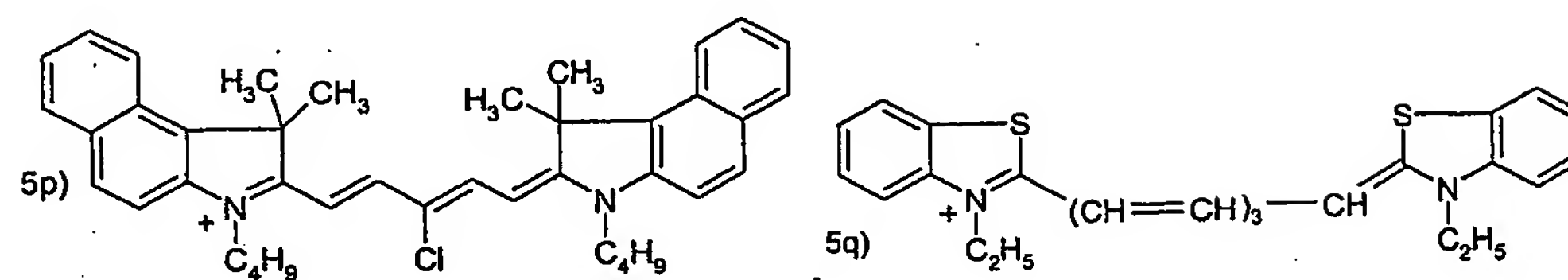
Besonders bevorzugte Kationen CAT⁺ aus der Gruppe der Carbocyaninfarbstoffe sind:



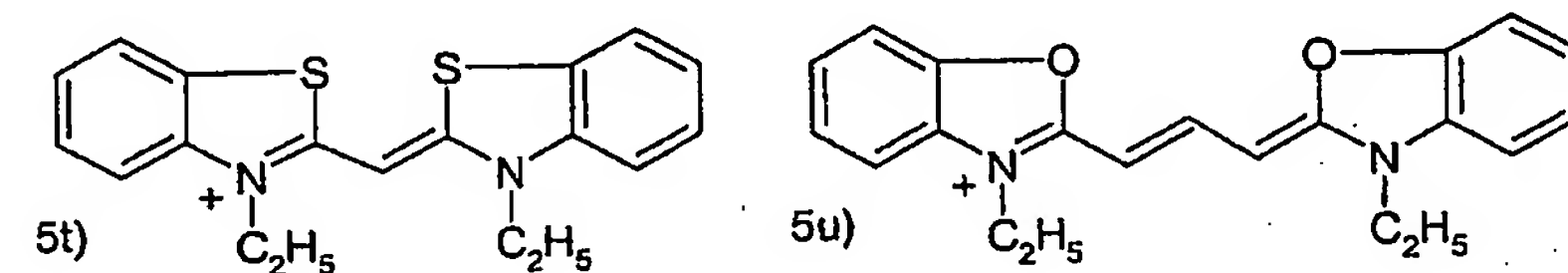
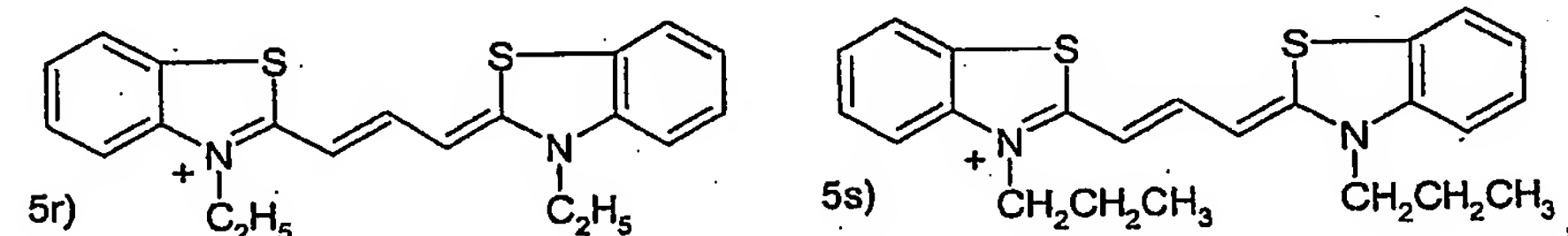
5



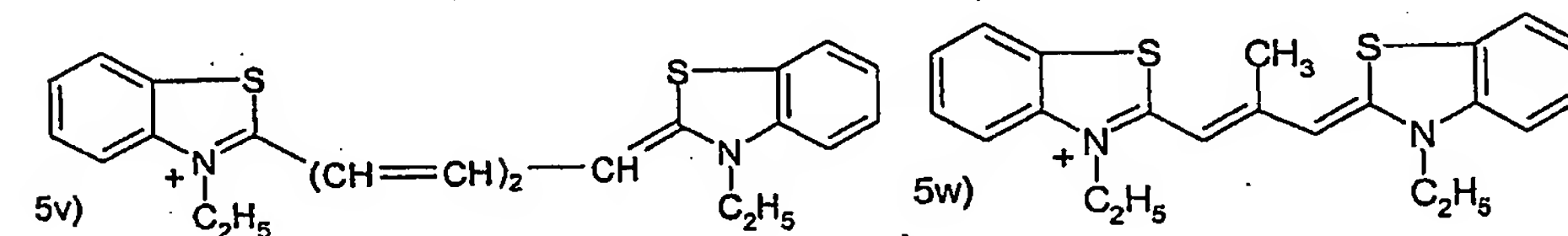
10



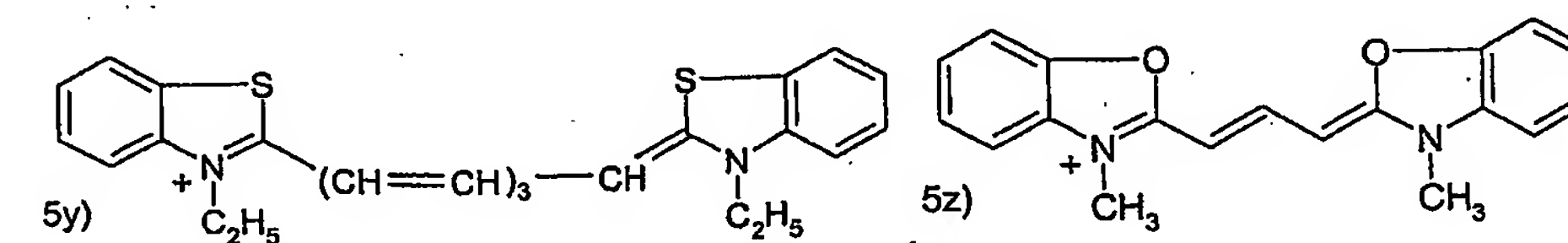
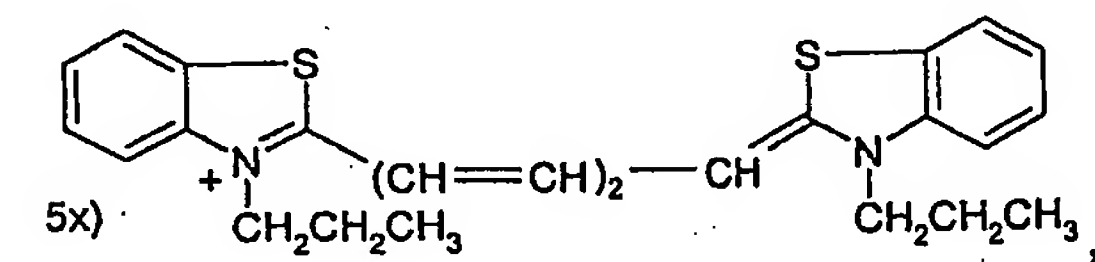
15



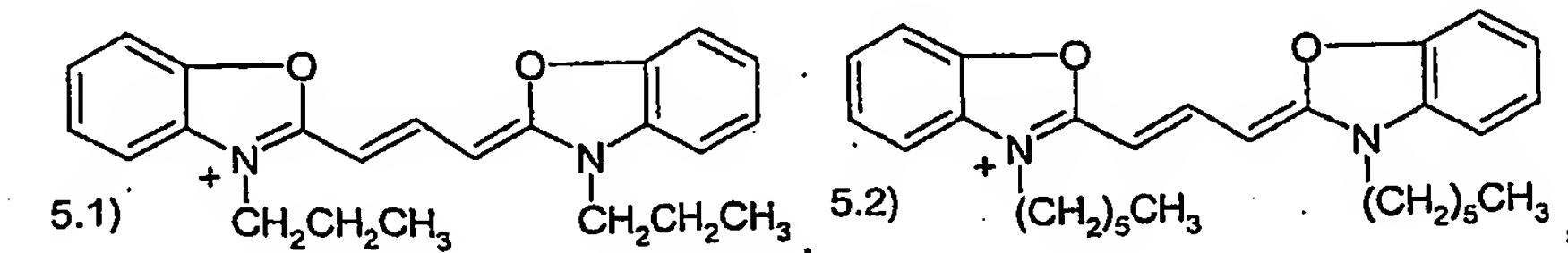
20

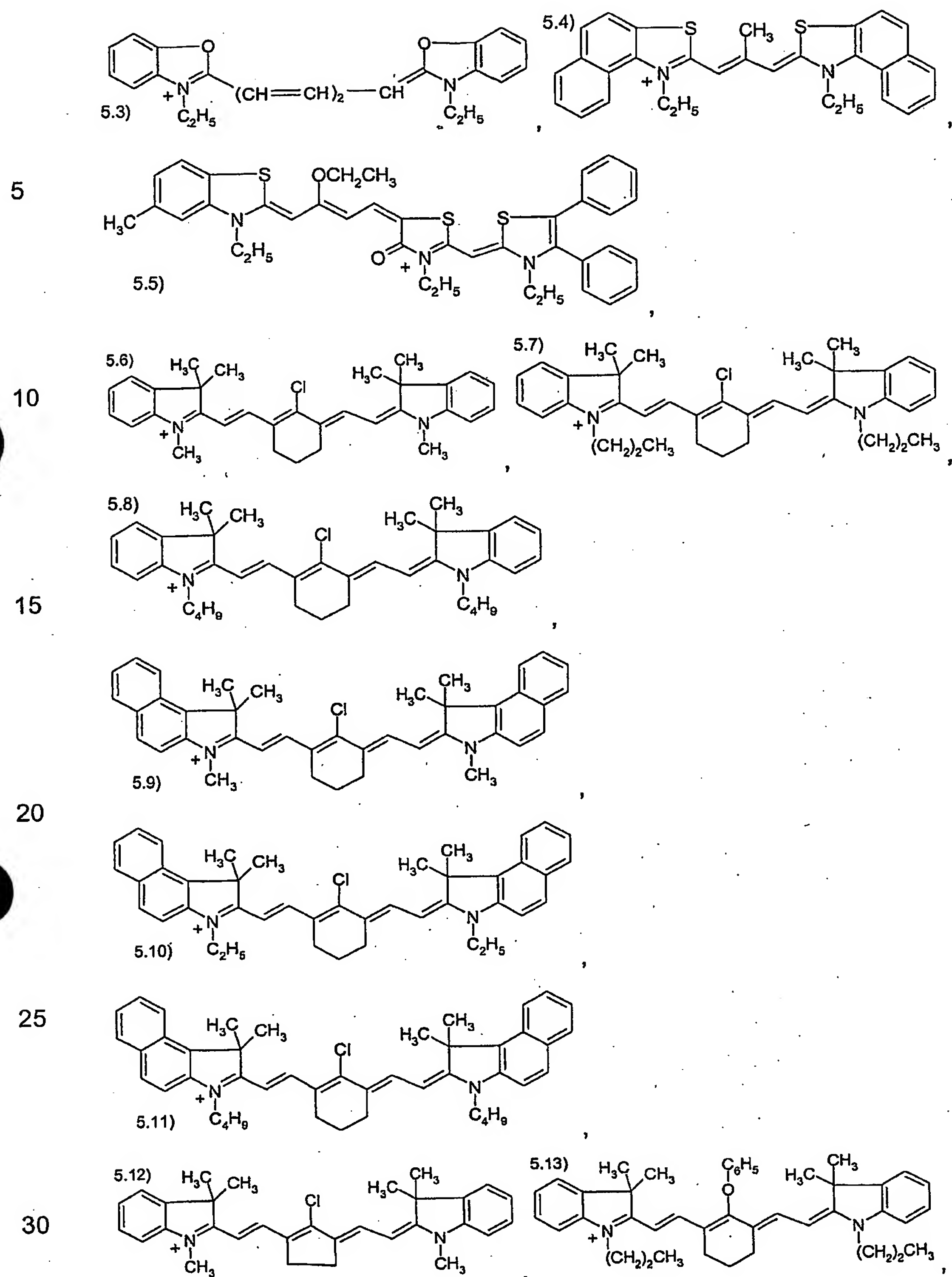


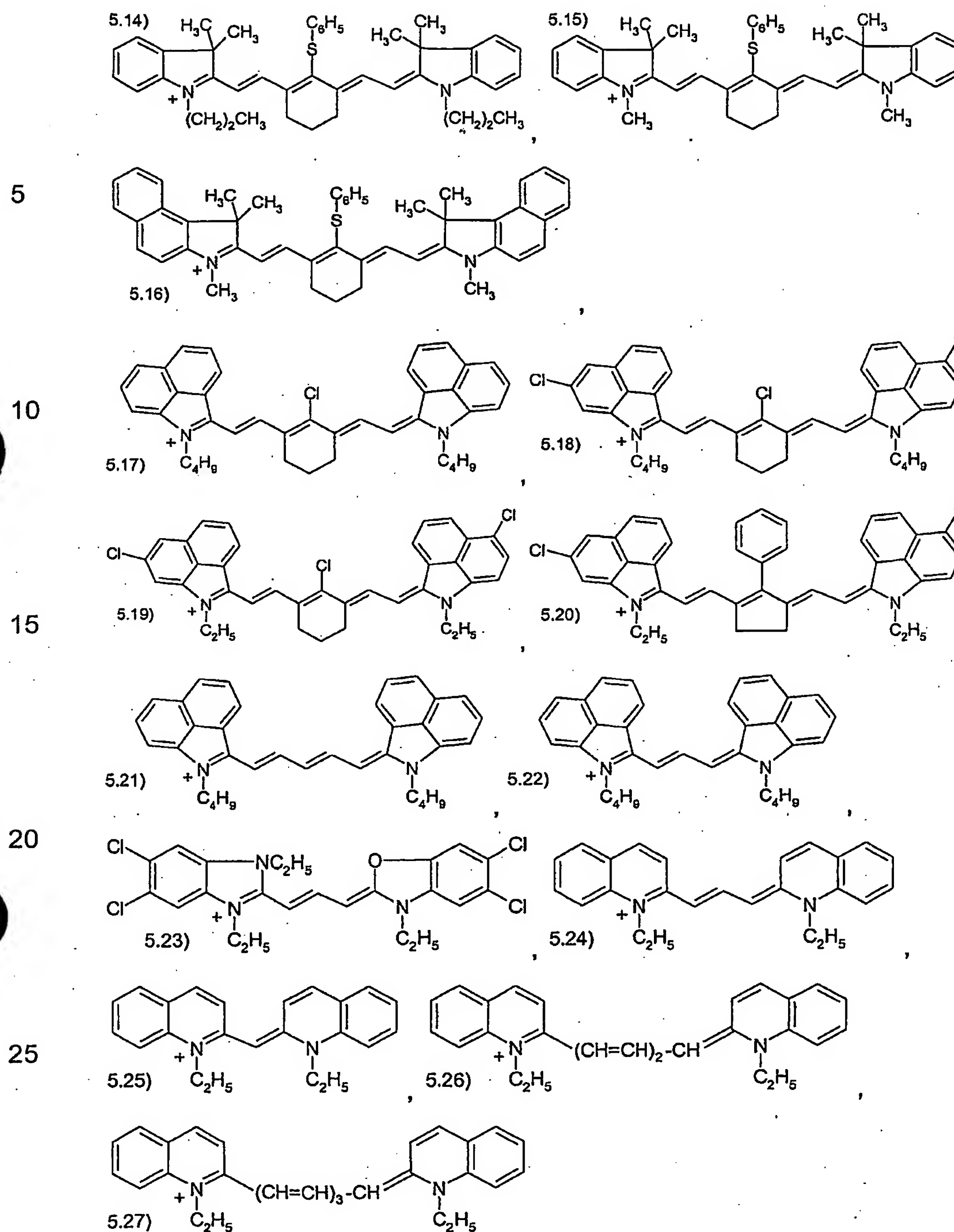
25

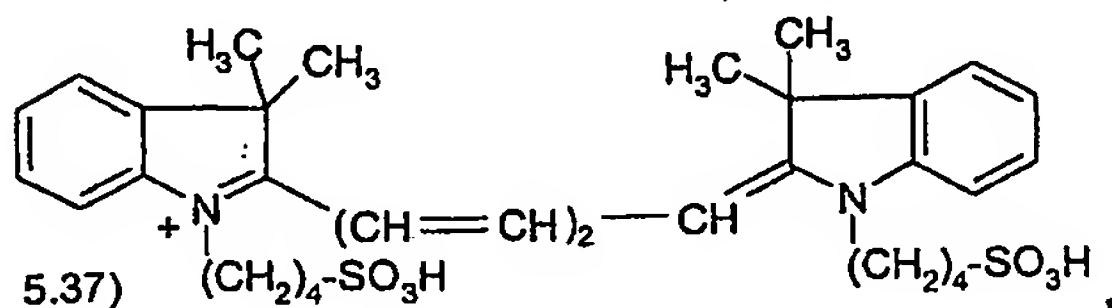
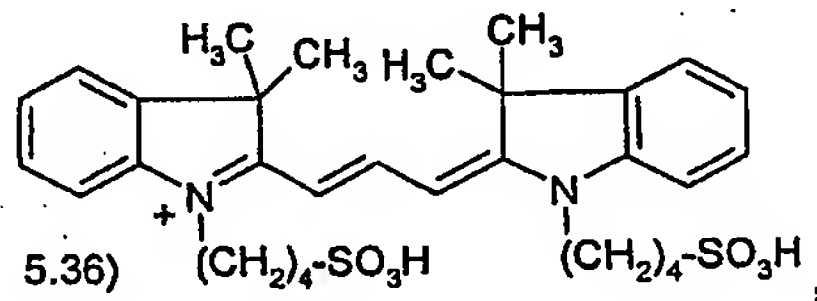
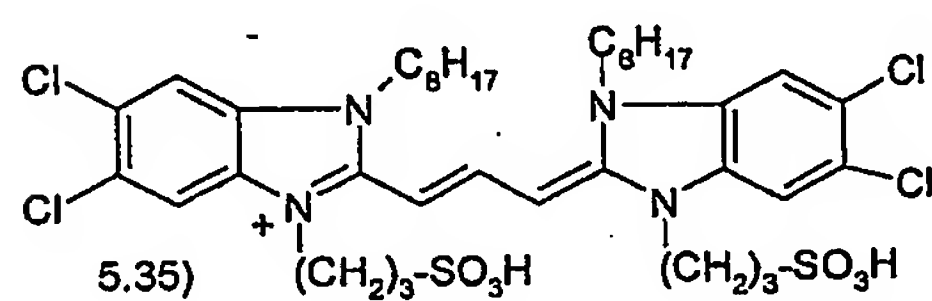
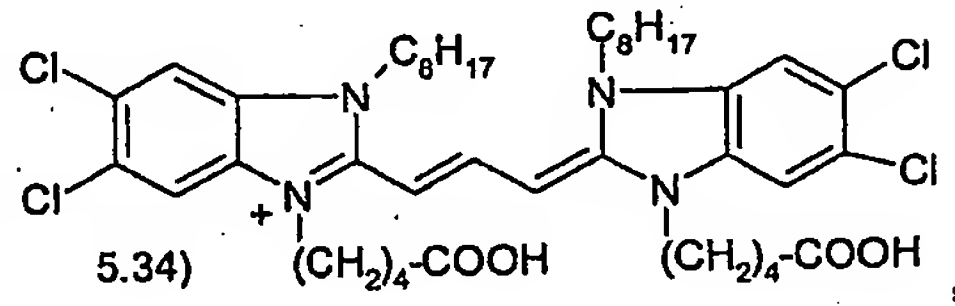
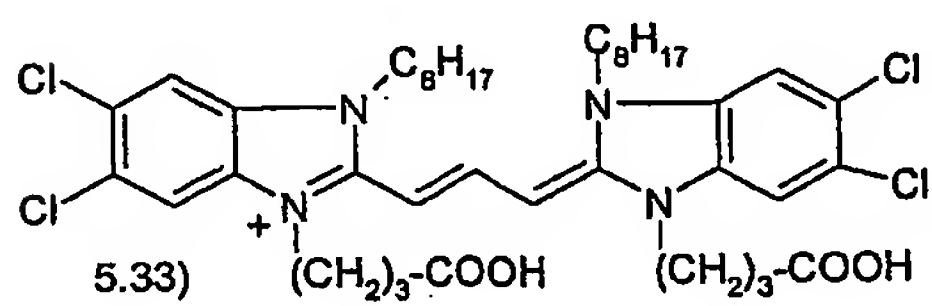
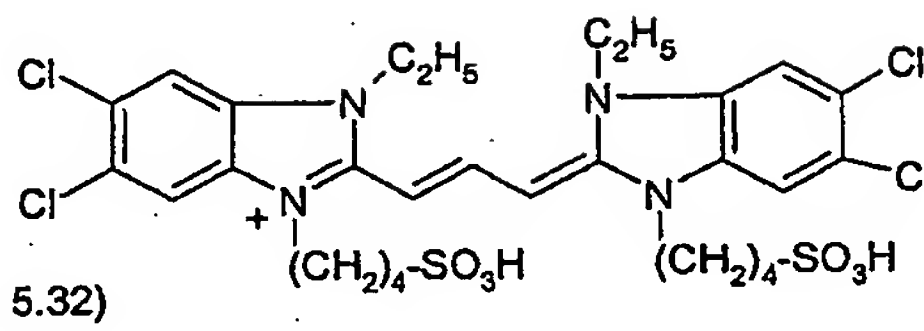
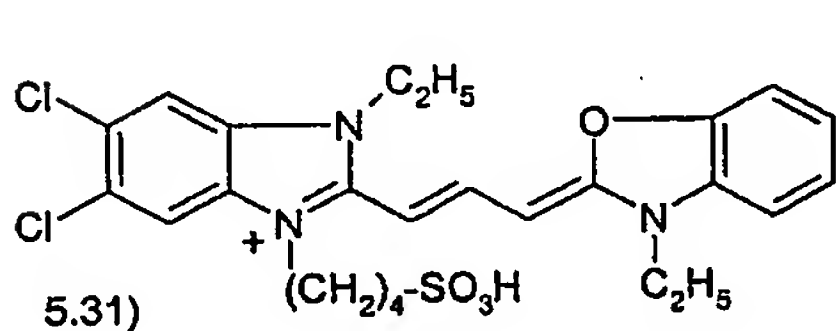
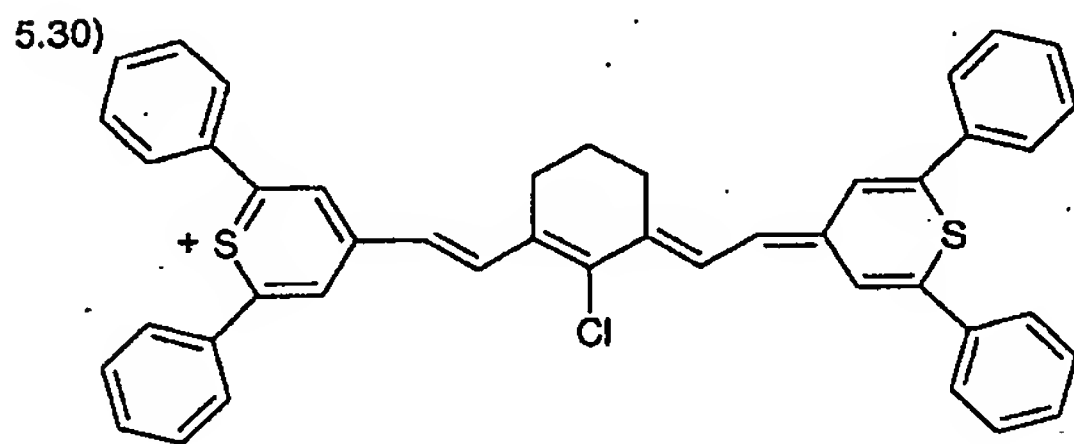
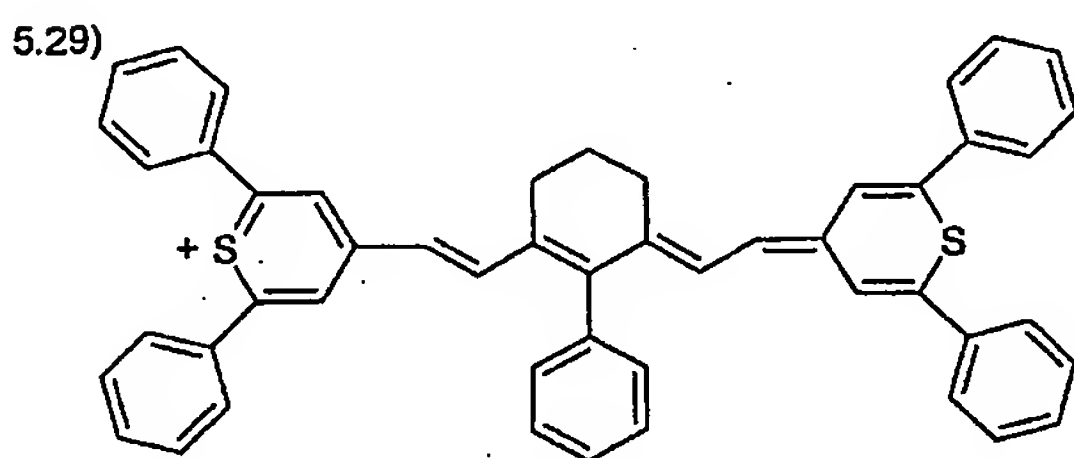
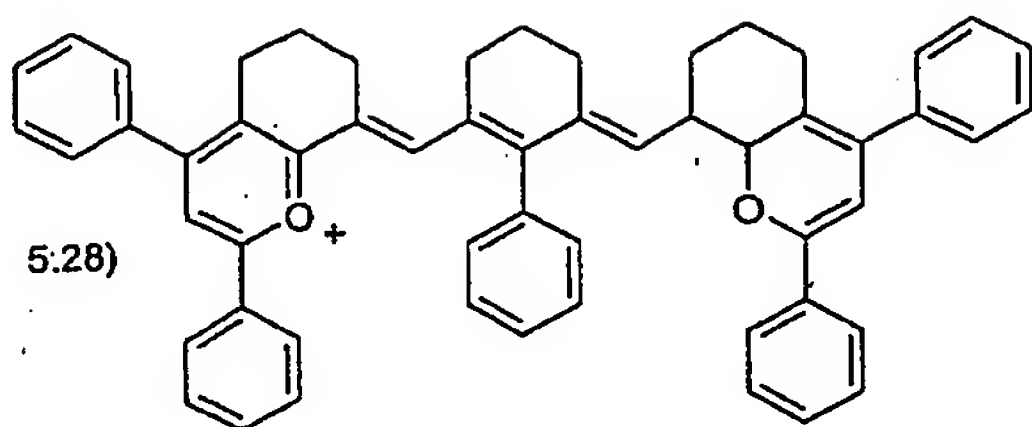


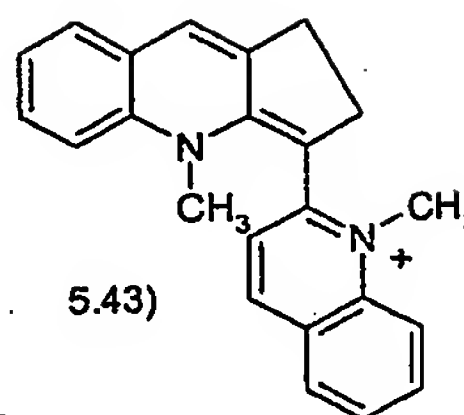
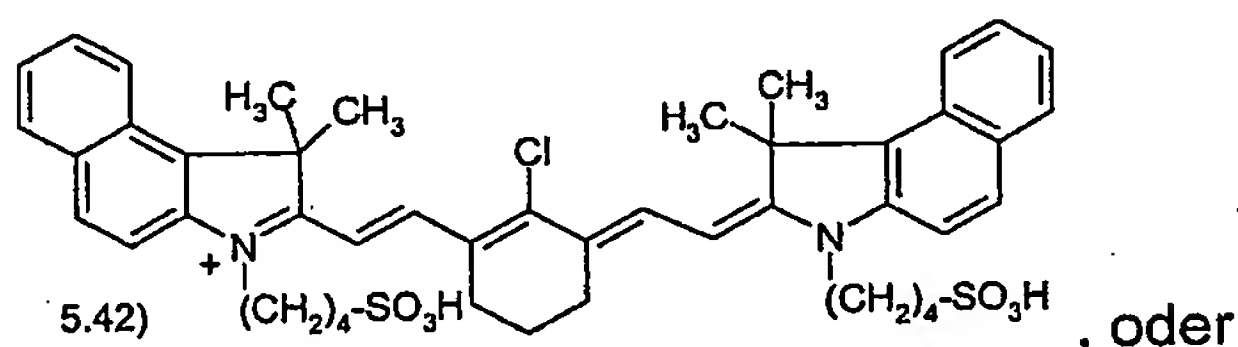
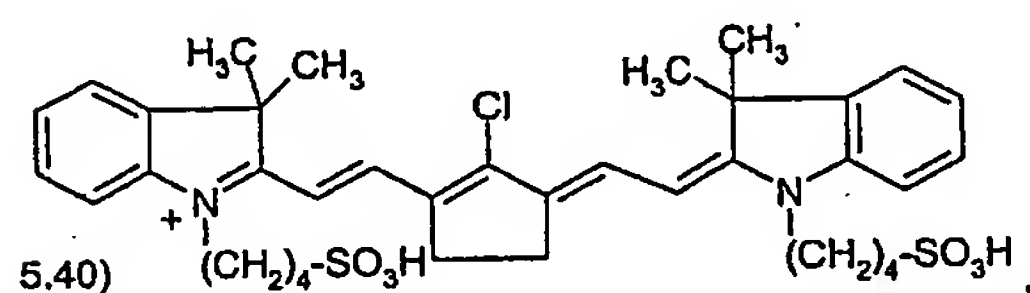
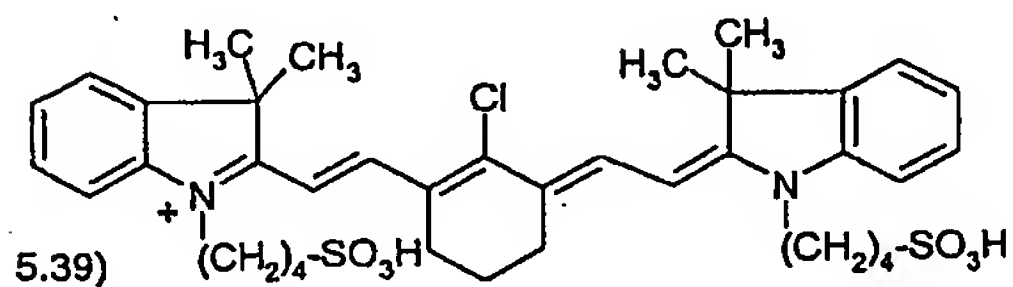
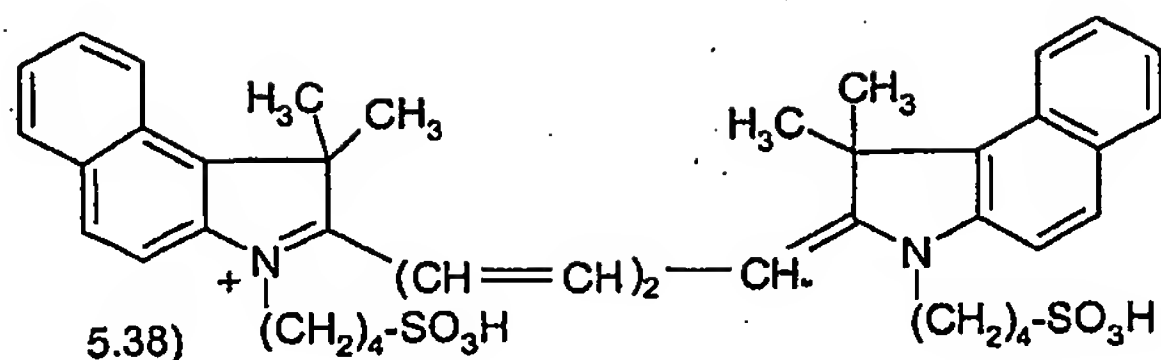
30



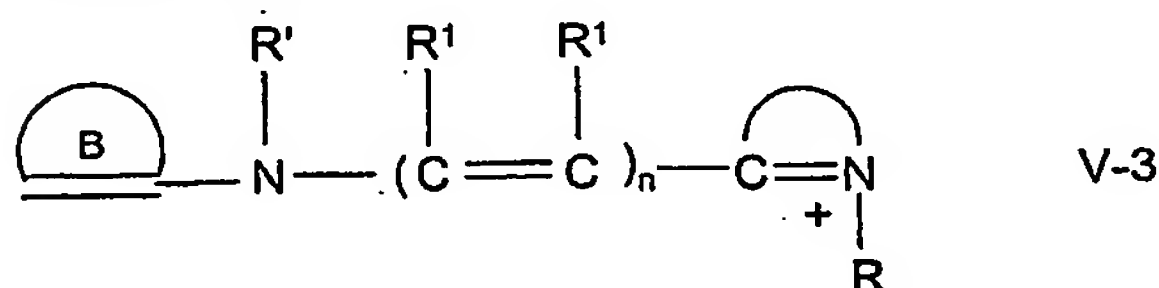








Bevorzugte Kationen von Azacarbocyaninfarbstoffen können durch die Formel V-3



beschrieben werden, wobei

n 1 oder 2,

R' Wasserstoff oder Alkyl,

R Alkyl, Alkenyl, Cycloalkyl, Aryl oder Heteroaryl bedeutet

und

R¹ jeweils unabhängig voneinander H, Cl, Br, I, Alkyl, teilweise oder

vollständig chloriertes Alkyl, Alkenyl, Cycloalkyl, Aryl, Heteroaryl, OAlkyl,

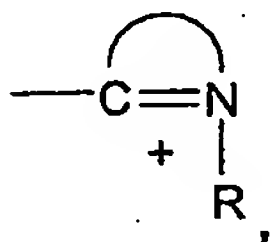
OAr, SAlkyl, SAryl, NHAryl, N(Alkyl)₂, C(O)H, C(O)Alkyl, C(O)Aryl, CN,

N=N-Aryl, P(Aryl)₂, NHCOAlkyl oder NHCOAryl bedeutet.

Die jeweiligen Radikale R und/oder R¹ können jeweils miteinander oder mit einem Substituenten des Ringsystems mittels Einfach- oder Doppelbindungen verbunden sein.

Das Ringsystem, dargestellt durch

5



10

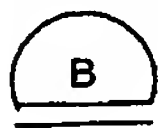
bedeutet einen Stickstoff enthaltenden ungesättigten mono-, bi- oder tricyclischen Heterocyclus mit 5 bis 13 Ringgliedern, wobei 1, 2 oder 3 N- und/oder 1 oder 2 S- oder O-Atome vorliegen können und der heterocyclische Rest ein- oder mehrfach durch Z, wie zuvor beschrieben, substituiert sein kann.

15

Das Ringsystem bedeutet vorzugsweise Pyridin, Chinolin, α -Pyran, γ -Thiopyran, Thiazol, Pyrrol, Imidazol oder Oxazol, die weiterhin an ein Phenyl kondensiert sein können. Der Ringschluss kann nicht nur zwischen Stickstoff und dem nebenstehenden Kohlenstoff bestehen, sondern auch zwischen Stickstoff und den in der Kette folgenden Kohlenstoff-Atomen oder den R¹-Resten erfolgen, wenn diese Kohlenstoff enthalten, oder zwischen Kohlenstoff-Atomen mit Bildung von aromatischen Systemen. Ein besonders bevorzugtes Ringsystem ist 3,3-Dimethyl-3H-indol.

20

Das Ringsystem, dargestellt durch



25

bedeutet einen ungesättigten mono- oder bicyclischen Carbocyclus mit 5 bis 14 Ringgliedern oder einen ungesättigten mono-, bi- oder tricyclischen Heterocyclus mit 5 bis 13 Ringgliedern, wobei 1, 2 oder 3 N- und/oder 1 oder 2 S- oder O-Atome vorliegen können und der carbo- oder heterocyclische Rest ein- oder mehrfach durch Z, wie zuvor beschrieben, substituiert sein kann.

30

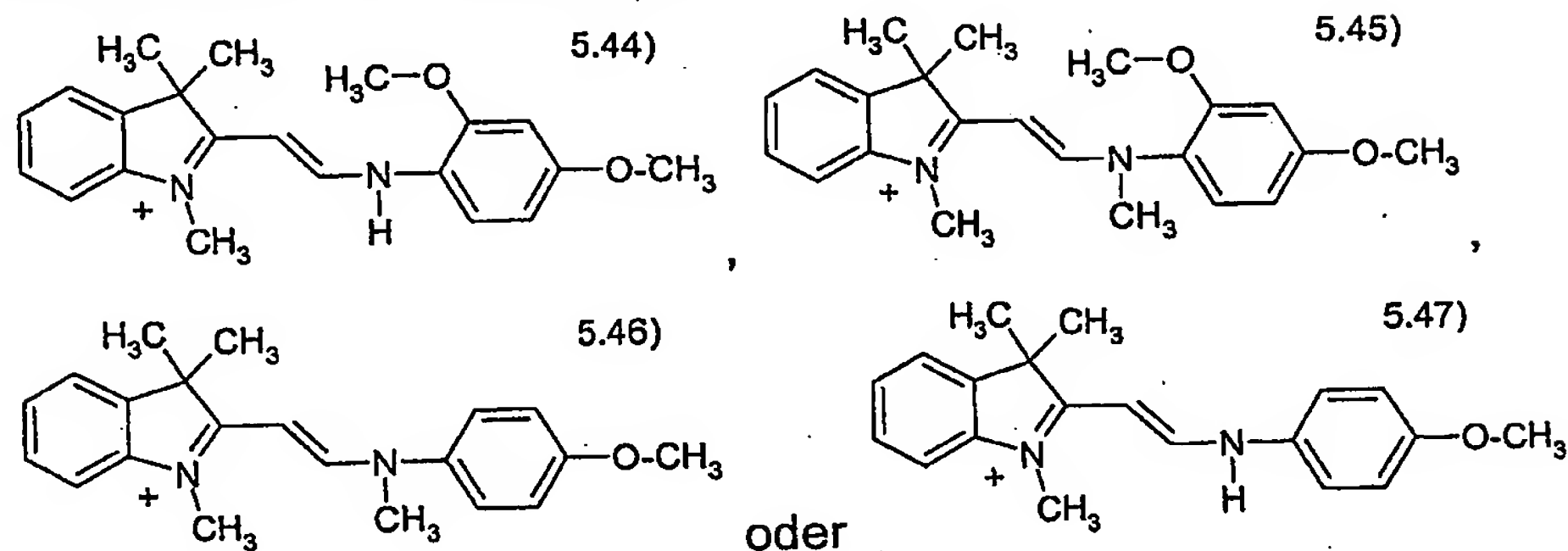
Das Ringsystem bedeutet vorzugsweise Aryl.
n ist bevorzugt 1.

R^1 in Formel V-3 ist bevorzugt H oder Alkyl.

R ist in Formel V-3 bevorzugt Alkyl.

Besonders bevorzugte Kationen CAT^+ aus der Gruppe der Azacarbocyaninfarbstoffe sind:

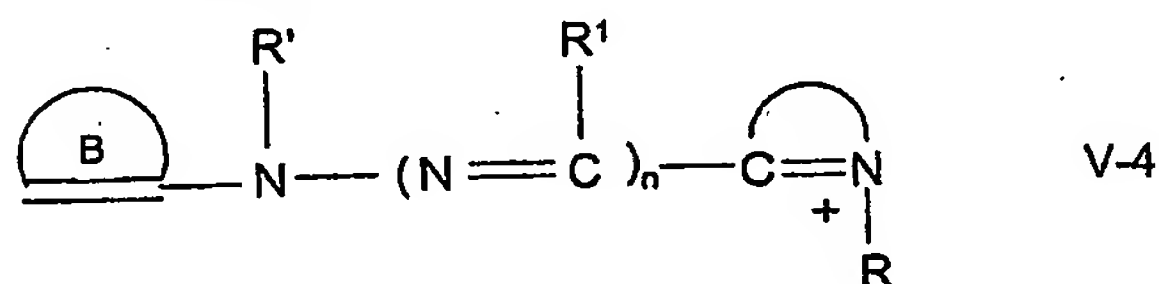
5



10

Bevorzugte Kationen von Diazacarbocyaninfarbstoffen können durch die Formel V-4

15



beschrieben werden, wobei

20

n 1,

R' Wasserstoff oder Alkyl,

R Alkyl, Alkenyl, Cycloalkyl, Aryl oder Heteroaryl bedeutet

und

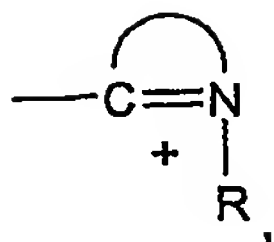
R^1 jeweils unabhängig voneinander H, Cl, Br, I, Alkyl, teilweise oder vollständig chloriertes Alkyl, Alkenyl, Cycloalkyl, Aryl, Heteroaryl, OAlkyl, OAryl, SAlkyl, SAryl, NHAalkyl, N(Alkyl)₂, C(O)H, C(O)Alkyl, C(O)Aryl, CN, N=N-Aryl, P(Aryl)₂, NHCOAlkyl oder NHCOAryl bedeutet.

25

Die jeweiligen Radikale R und/oder R^1 können jeweils miteinander oder mit einem Substituenten des Ringsystems mittels Einfach- oder Doppelbindungen verbunden sein.

30

Das Ringsystem, dargestellt durch



5 bedeutet einen Stickstoff enthaltenden ungesättigten mono-, bi- oder tricyclischen Heterocyclus mit 5 bis 13 Ringgliedern, wobei 1, 2 oder 3 N- und/oder 1 oder 2 S- oder O-Atome vorliegen können und der heterocyclische Rest ein- oder mehrfach durch Z, wie zuvor beschrieben, substituiert sein kann.

10 Das Ringsystem bedeutet vorzugsweise Pyridin, Chinolin, α -Pyran, γ -Thiopyran, Thiazol, Pyrrol, Imidazol oder Oxazol, die weiterhin an ein Phenyl kondensiert sein können. Der Ringschluss kann nicht nur zwischen Stickstoff und dem nebenstehenden Kohlenstoff bestehen, sondern auch zwischen Stickstoff und den in der Kette folgenden Kohlenstoff-Atomen oder den R^1 -Resten erfolgen, wenn diese Kohlenstoff enthalten, oder zwischen Kohlenstoff-Atomen mit Bildung von aromatischen Systemen. Ein besonders bevorzugtes Ringsystem ist 3,3-Dimethyl-3H-indol. Das Ringsystem, dargestellt durch

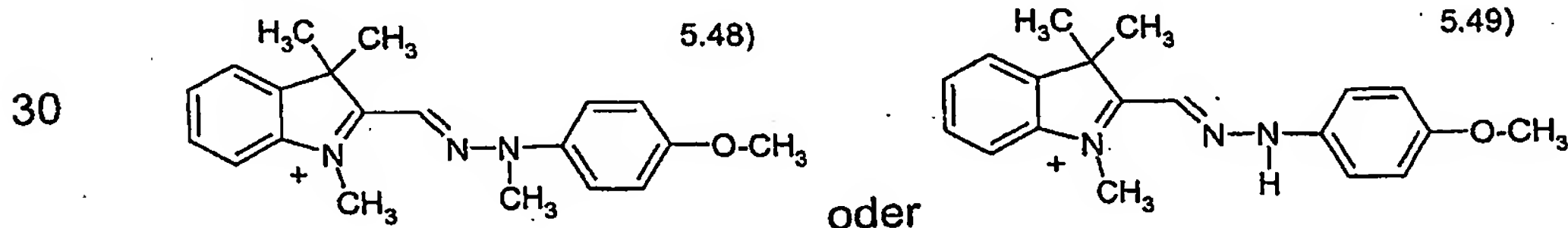


bedeutet einen ungesättigten mono- oder bicyclischen Carbocyclus mit 5 bis 14 Ringgliedern, der ein- oder mehrfach durch Z, wie zuvor beschrieben, substituiert sein kann, vorzugsweise Aryl.

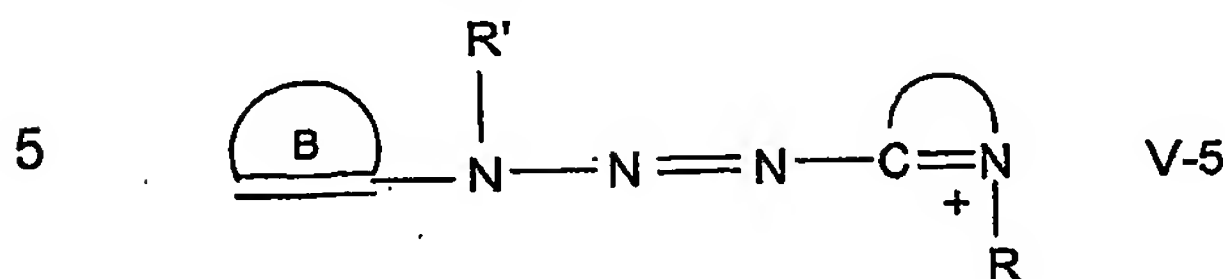
R^1 in Formel V-4 ist bevorzugt H oder Alkyl.

25 R in Formel V-4 ist bevorzugt Alkyl.

Besonders bevorzugte Kationen CAT^+ aus der Gruppe der Diazacarbocyaninfarbstoffe sind:



Bevorzugte Kationen von Triazacarbocyaninfarbstoffen können durch die Formel V-5



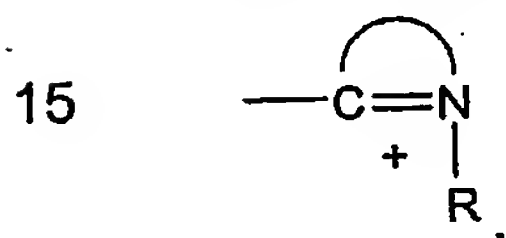
beschrieben werden, wobei

R' Wasserstoff oder Alkyl und

R Alkyl, Alkenyl, Cycloalkyl, Aryl oder Heteroaryl bedeutet.

Die jeweiligen Radikale R und/oder R' können jeweils mit einem Substituenten des Ringsystems mittels Einfach- oder Doppelbindungen verbunden sein.

Das Ringsystem, dargestellt durch



bedeutet einen Stickstoff enthaltenden ungesättigten mono-, bi- oder tricyclischen Heterocyclus mit 5 bis 13 Ringgliedern, wobei 1, 2 oder 3 N- und/oder 1 oder 2 S- oder O-Atome vorliegen können und der heterocyclische Rest ein- oder mehrfach durch Z, wie zuvor beschrieben, substituiert sein kann.

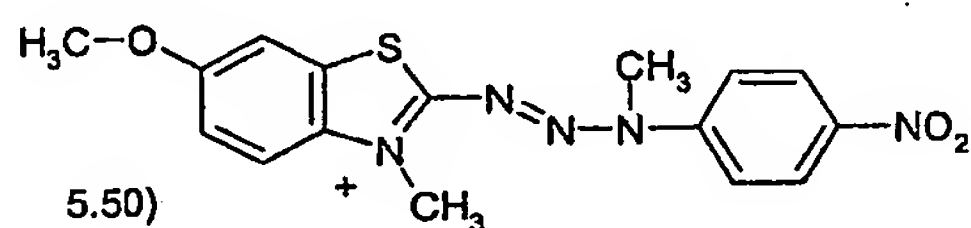
Das Ringsystem bedeutet vorzugsweise Pyridin, Chinolin, α -Pyran, γ -Thiopyran, Thiazol, Pyrrol, Imidazol oder Oxazol, die weiterhin an ein Phenyl kondensiert sein können. Der Ringschluss kann nicht nur zwischen Stickstoff und dem nebenstehenden Kohlenstoff bestehen, sondern auch zwischen Stickstoff und den in der Kette folgenden Kohlenstoff-Atomen oder den R¹-Resten erfolgen, wenn diese Kohlenstoff enthalten, oder zwischen Kohlenstoff-Atomen mit Bildung von aromatischen Systemen. Ein besonders bevorzugtes Ringsystem ist Benzothiazol.

Das Ringsystem, dargestellt durch

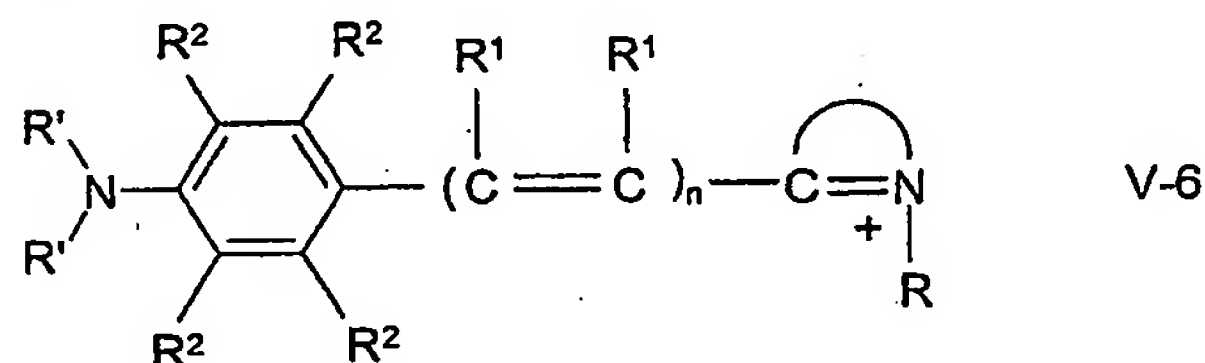


- 5 bedeutet einen ungesättigten mono- oder bicyclischen Carbocyclus mit 5 bis 14 Ringgliedern, der ein- oder mehrfach durch Z, wie zuvor beschrieben, substituiert sein kann, vorzugsweise Aryl.
R ist in Formel V-5 bevorzugt Alkyl.

- 10 Ein besonders bevorzugtes Kation CAT^+ aus der Gruppe der Triazacarbocyaninfarbstoffe ist:



- 15 Bevorzugte Kationen von Hemicyaninfarbstoffen können durch die Formel V-6



- 20 beschrieben werden, wobei

n 1, 2, 3, 4 oder 5,

R' jeweils unabhängig voneinander H oder Alkyl,

R Alkyl, Alkenyl, Cycloalkyl, Aryl oder Heteroaryl,

R² jeweils unabhängig voneinander H, Alkyl, NO₂, NH₂, NHAalkyl oder

- 25 N(Alkyl)₂

und

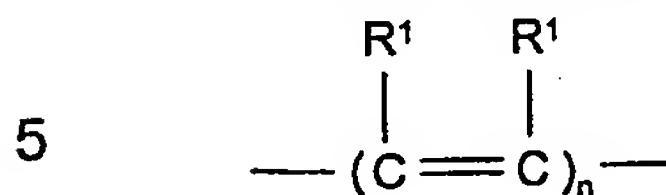
R¹ jeweils unabhängig voneinander H, Cl, Br, I, Alkyl, teilweise oder

vollständig chloriertes Alkyl, Alkenyl, Cycloalkyl, Aryl, Heteroaryl, OAlkyl,

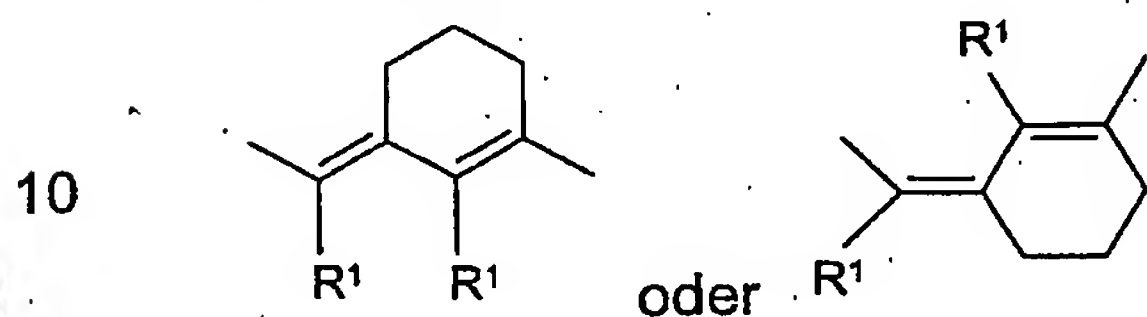
OAr, SAalkyl, SAryl, NHAalkyl, N(Alkyl)₂, C(O)H, C(O)Alkyl, C(O)Aryl, CN,

- 30 N=N-Aryl, P(Aryl)₂, NHCOAlkyl oder NHCOAryl bedeutet.

Die jeweiligen Radikale R, R¹ und/oder R² können jeweils miteinander oder mit einem Substituenten des Ringsystems mittels Einfach- oder Doppelbindungen verbunden sein. Für den Auszug der Formel

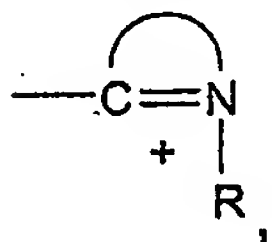


mit n=2 bedeutet das, dass sich ein Cyclohexen in der Verbindung befinden kann, wie beispielsweise



wobei das Cyclohexen gegebenenfalls weiter durch Z, wie zuvor beschrieben, substituiert sein kann.

15 Das Ringsystem, dargestellt durch



20 bedeutet einen ungesättigten mono-, bi- oder tricyclischen Heterocyclus mit 5 bis 13 Ringgliedern, wobei 1, 2 oder 3 N- und/oder 1 oder 2 S- oder O-Atome vorliegen können und der heterocyclische Rest ein- oder mehrfach durch Z, wie zuvor beschrieben, substituiert sein kann.

25 Das Ringsystem bedeutet vorzugsweise Pyridin, Chinolin, Thiazol, Pyrrol, Imidazol oder Oxazol, die weiterhin an ein Phenyl kondensiert sein können. Der Ringschluss kann nicht nur zwischen Stickstoff und dem nebenstehenden Kohlenstoff bestehen, sondern auch zwischen Stickstoff und den in der Kette folgenden Kohlenstoff-Atomen oder den R¹-Resten erfolgen, wenn diese Kohlenstoff enthalten, oder zwischen Kohlenstoff-Atomen mit Bildung von aromatischen Systemen.

30

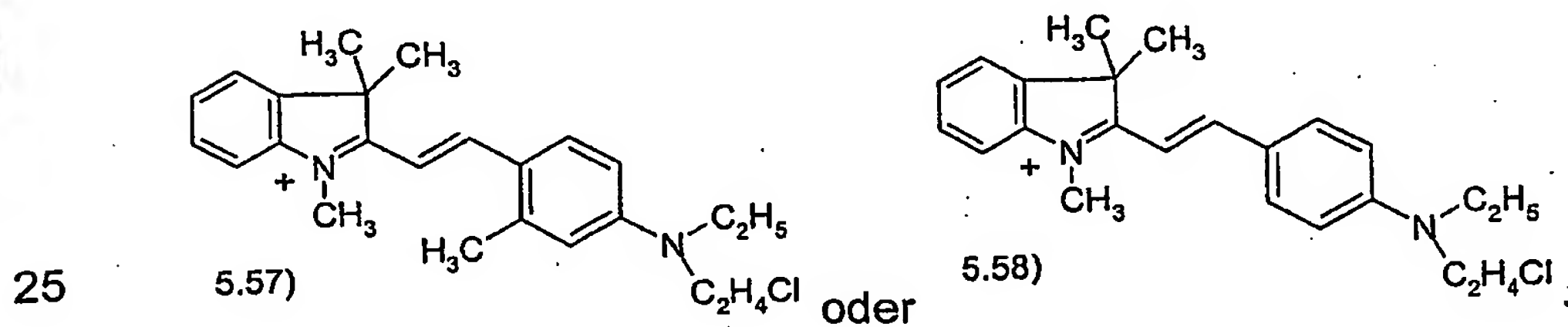
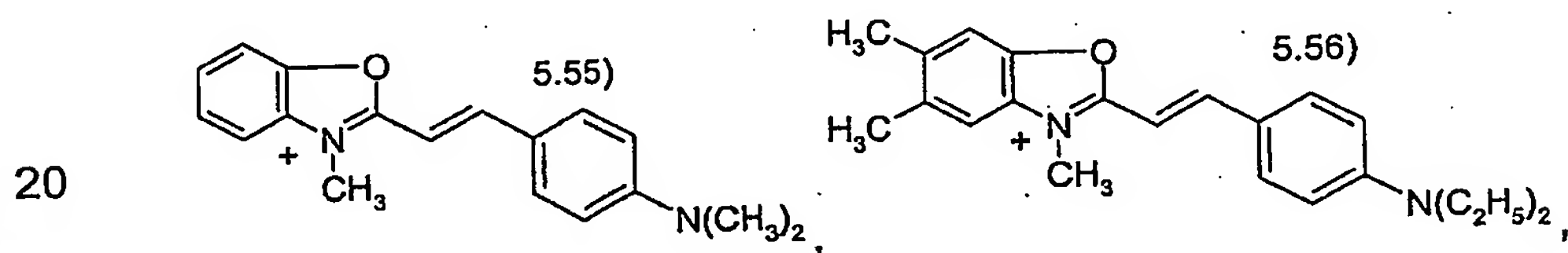
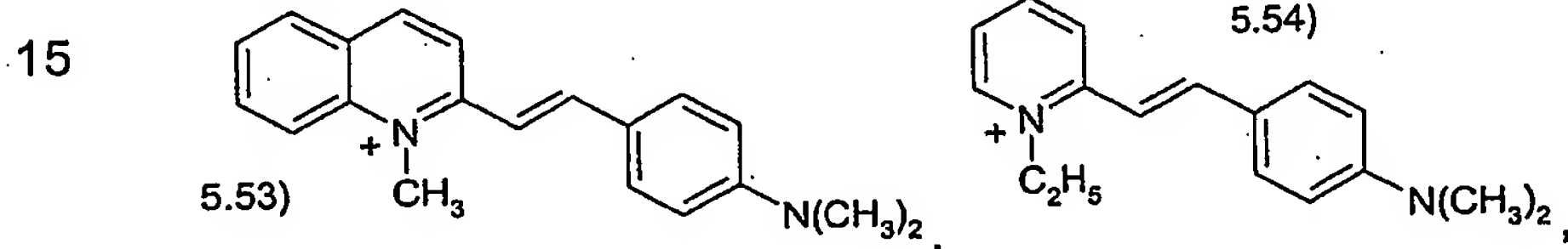
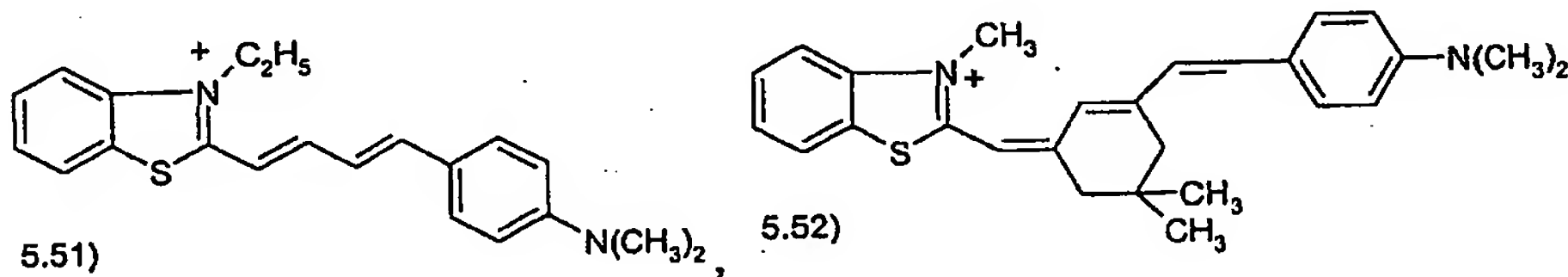
Besonders bevorzugte Ringsysteme sind 3,3-Dimethyl-3H-indol, Benzothiazol, Benzoxazol, Pyridin oder Chinolin, die gegebenenfalls weiter durch Z substituiert sein können. Z ist hierbei besonders bevorzugt Alkyl. n ist bevorzugt 1, 2 oder 3.

5 R^1 in Formel V-6 ist bevorzugt Wasserstoff.

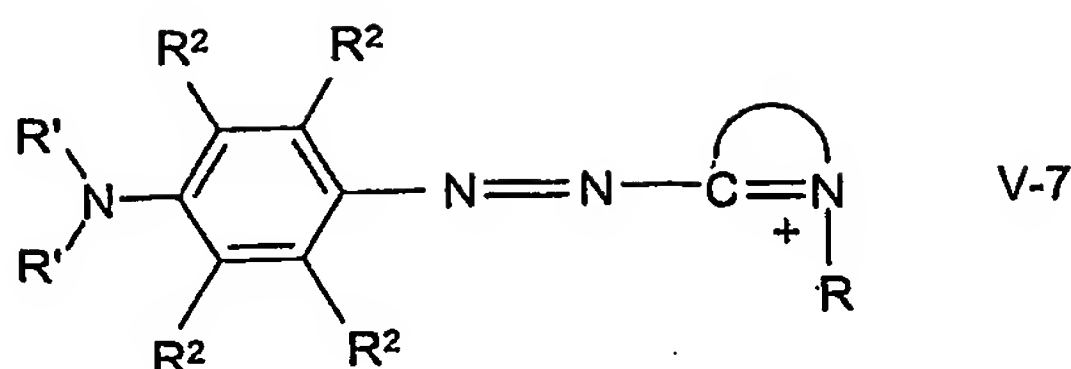
R^2 ist bevorzugt Wasserstoff oder Alkyl.

R in Formel V-6 ist bevorzugt Alkyl.

10 Besonders bevorzugte Kationen CAT^+ aus der Gruppe der Hemicyaninfarbstoffe sind:



Bevorzugte Kationen von Diazahemicyaninfarbstoffen können durch die Formel V-7



5

beschrieben werden, wobei

R' jeweils unabhängig voneinander H oder Alkyl,

R jeweils unabhängig voneinander Alkyl, Alkenyl, Cycloalkyl, Aryl oder Heteroaryl und

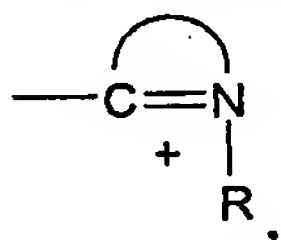
10

R² jeweils unabhängig voneinander H, Alkyl, NO₂, NH₂, NHAkyl oder N(Alkyl)₂ bedeutet.

Die jeweiligen Radikale R, R' und/oder R² können jeweils miteinander oder mit einem Substituenten des Ringsystems mittels Einfach- oder Doppelbindungen verbunden sein.

Das Ringsystem, dargestellt durch

15



bedeutet einen ungesättigten mono-, bi- oder tricyclischen Heterocyclus mit 5 bis 13 Ringgliedern, wobei 1, 2 oder 3 N- und/oder 1 oder 2 S- oder O-Atome vorliegen können und der heterocyclische Rest ein- oder mehrfach durch Z, wie zuvor beschrieben, substituiert sein kann.

20

25

Das Ringsystem bedeutet vorzugsweise Pyridin, Chinolin, Thiazol, Pyrrol, Imidazol oder Oxazol, die weiterhin an ein Phenyl kondensiert sein können.

Der Ringschluss kann nicht nur zwischen Stickstoff und dem nebenstehenden Kohlenstoff bestehen, sondern auch zwischen Stickstoff und den in der Kette folgenden Kohlenstoff-Atomen oder den R¹-Resten erfolgen, wenn diese Kohlenstoff enthalten, oder zwischen Kohlenstoff-Atomen mit Bildung von aromatischen Systemen.

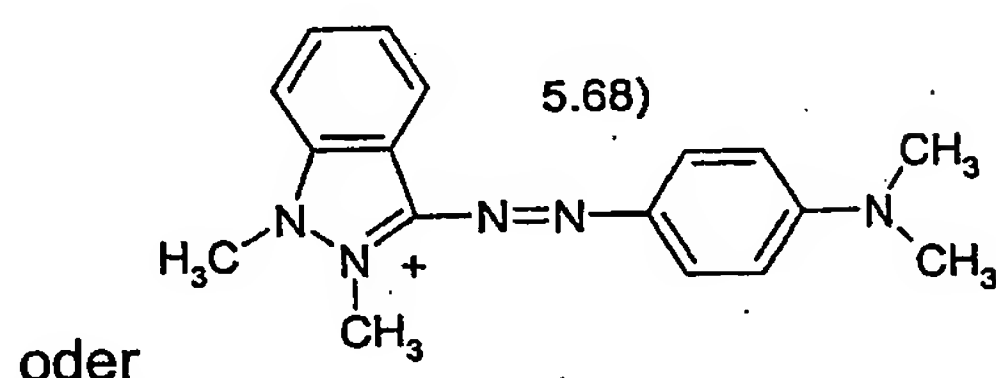
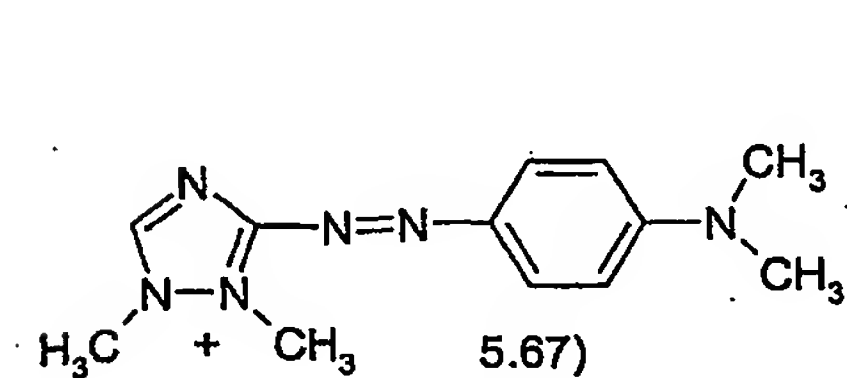
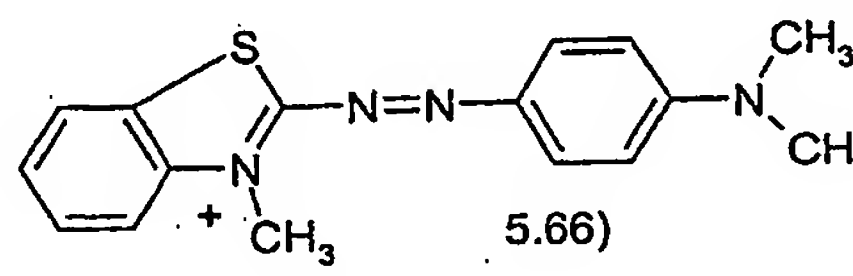
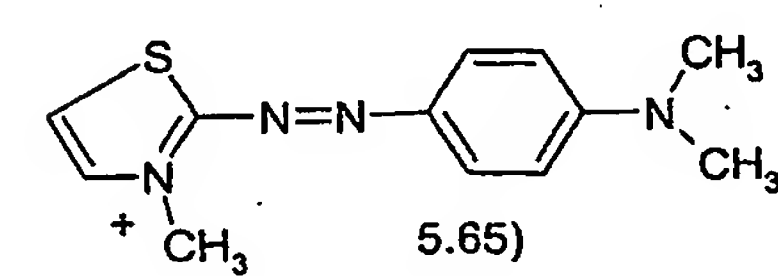
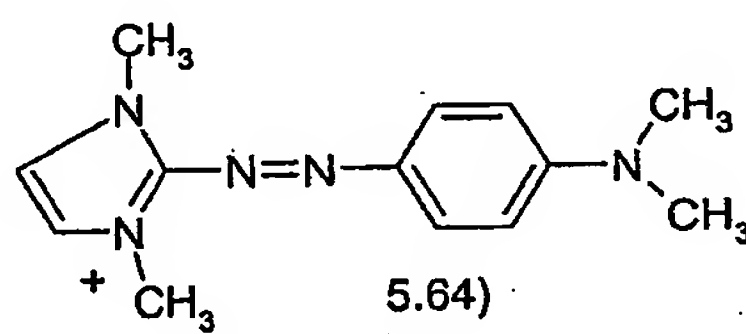
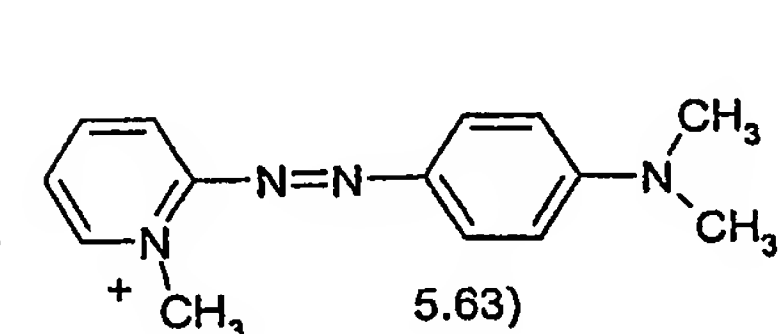
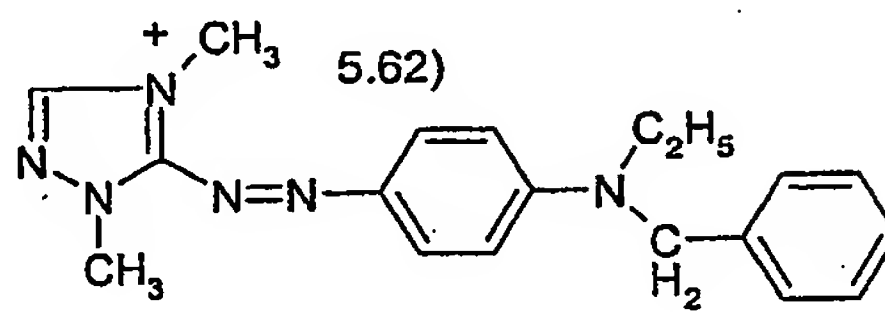
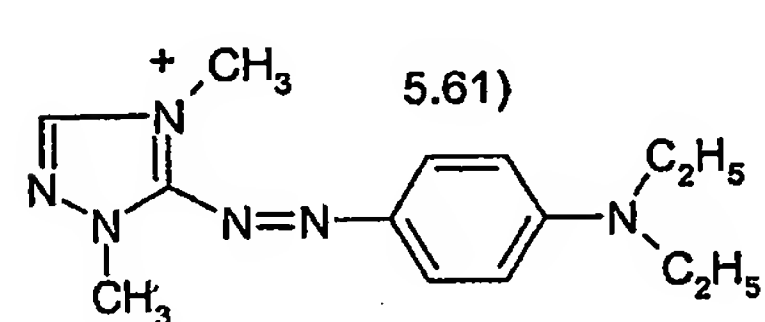
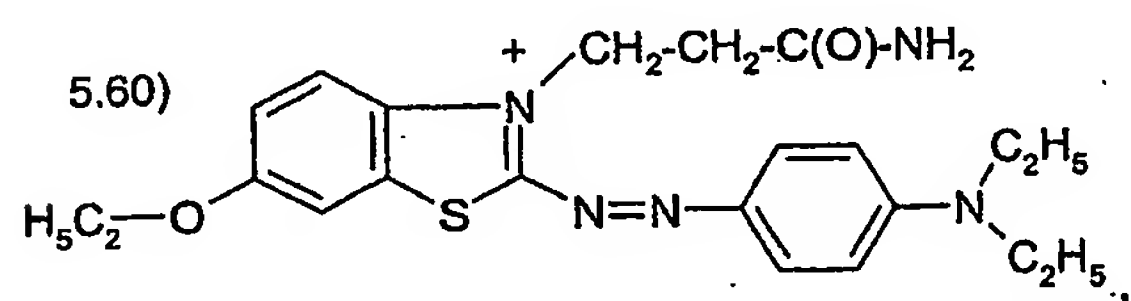
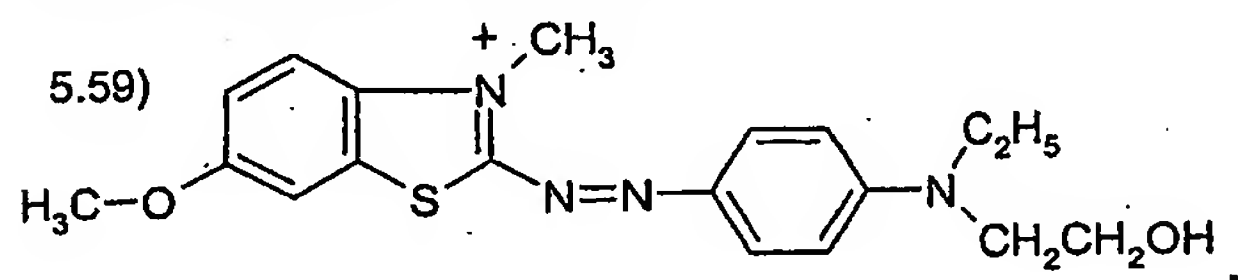
30

Besonders bevorzugte Ringsysteme sind Thiazol, Benzothiazol, Imidazol, Pyridin, Indazol oder 1,2,4-Triazol, die gegebenenfalls weiter durch Z substituiert sein können. Z ist hierbei besonders bevorzugt Alkyl.

R^2 ist bevorzugt Wasserstoff.

R ist jeweils unabhängig in Formel V-7 bevorzugt Alkyl oder durch CONH_2 substituiertes Alkyl.

5. Besonders bevorzugte Kationen CAT^+ aus der Gruppe der Diazahemicyaninfarbstoffe sind:

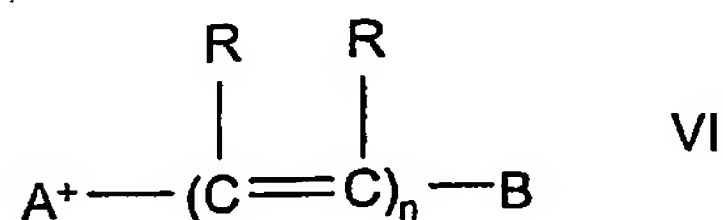


30. Erfindungsgemäß ist eine Gruppe von Verbindungen der Formel I bevorzugt, wobei CAB^+ jeweils eine der bei Formel II angegebenen oder

bevorzugt beschriebenen Bedeutungen hat und worin CAT^+ ein Kation eines Styrylfarbstoffs ist.

Bevorzugte Kationen können durch die Formel VI

5



10

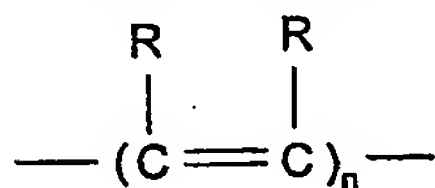
beschrieben werden, worin A^+ ein positiv geladener heterocyclischer Rest, wie zuvor bei Heteroaryl definiert, ist, der teilweise gesättigt sein kann, und B ein carbo- oder heterocyclischer Rest bedeutet, wobei jeweils eine oder mehrere Doppelbindungen enthalten sind,

n 1, 2 oder 3 und

R jeweils unabhängig voneinander H, F, Cl, Br oder Alkyl bedeutet, wobei nebeneinanderstehende R gegebenenfalls einen ungesättigten mono- oder bicyclischen Rest bilden können.

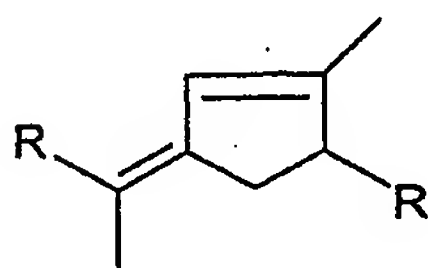
15

Für den Auszug der Formel



20

mit $n=2$ bedeutet das, dass sich ein Cyclopenten in der Verbindung befinden kann, wie beispielsweise



25

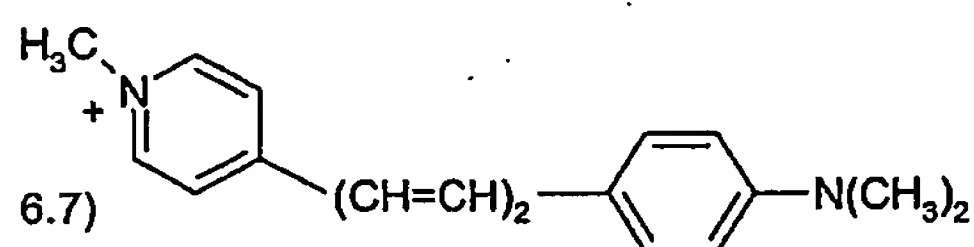
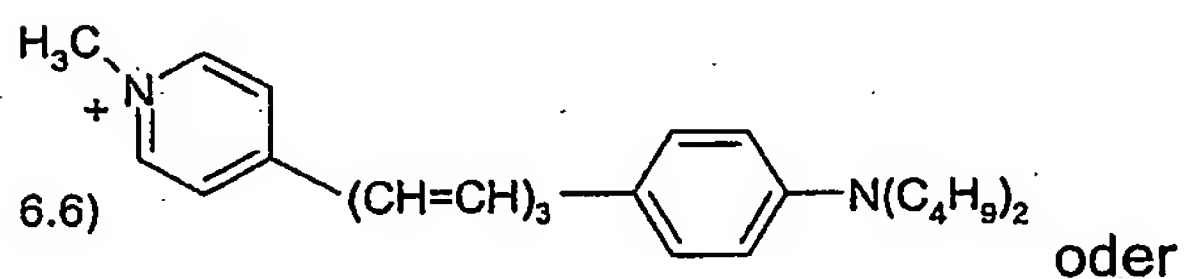
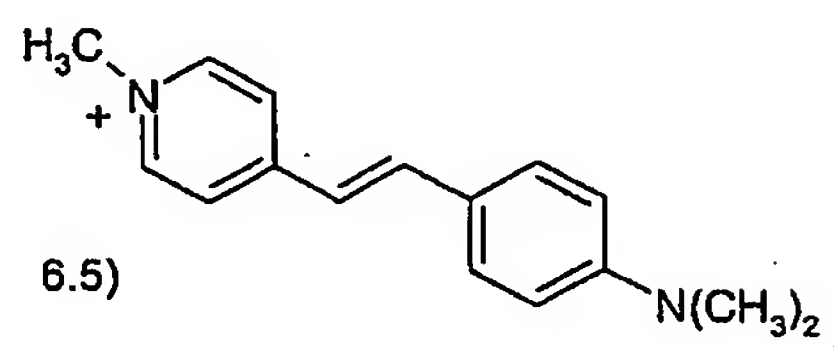
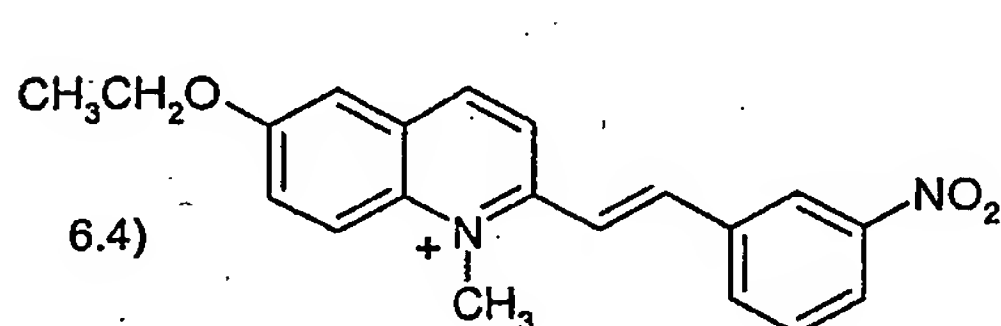
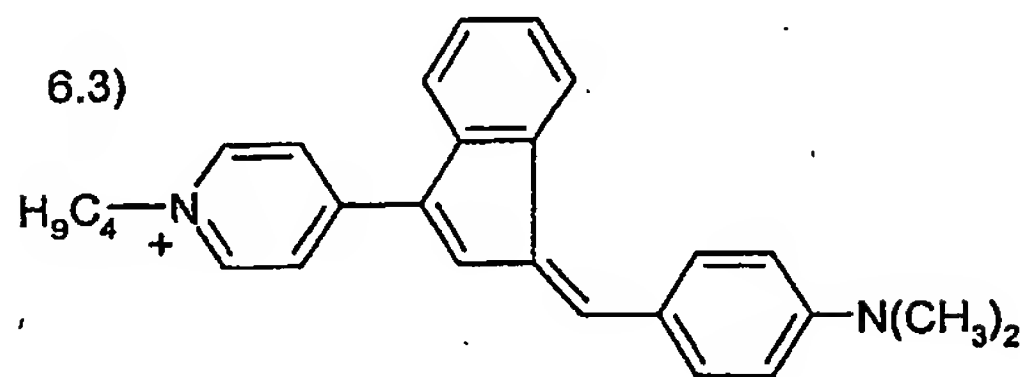
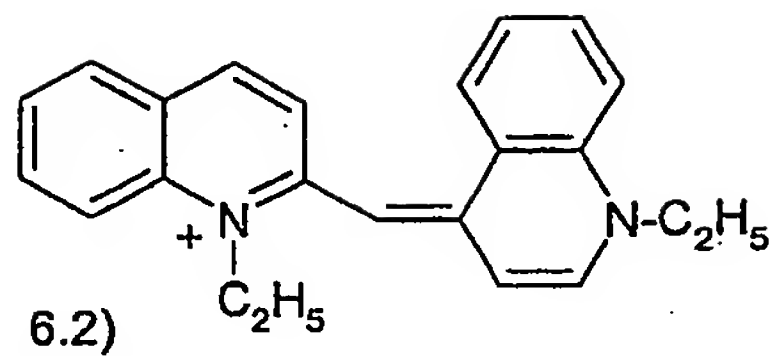
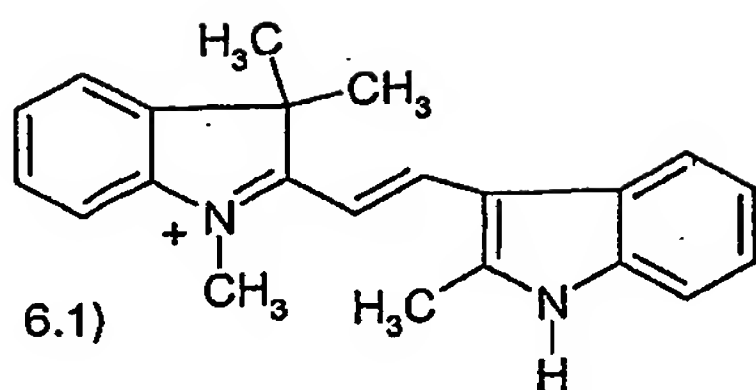
wobei das Cyclopenten gegebenenfalls weiter durch Z, wie zuvor beschrieben, substituiert sein kann.

Hemicyaninfarbstoffe, wie zuvor definiert, sind ausgeschlossen.

R bedeutet bevorzugt H.

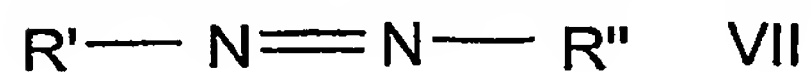
30

Bevorzugte Kationen CAT^+ aus der Gruppe der Styrylfarbstoffe sind:



Erfindungsgemäß ist eine Gruppe von Verbindungen der Formel I bevorzugt, wobei CAB⁻ jeweils eine der bei Formel II angegebenen oder bevorzugt beschriebenen Bedeutungen hat und worin CAT⁺ ein Kation eines kationischen Azofarbstoffs ist.

Bevorzugte Kationen können durch die Formel VII



beschrieben werden,

worin R' und R'' jeweils unabhängig voneinander Aryl oder Heteroaryl ist, wie zuvor definiert, und einer der beiden aromatischen Kerne positiv geladen ist.

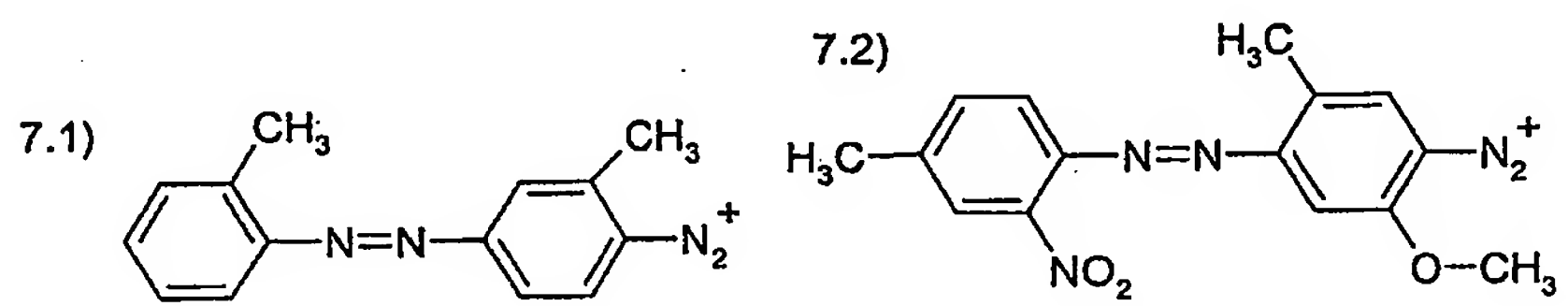
Enthält das Farbstoffmolekül 2 Azogruppen, so entsteht ein Bisazofarbstoff, bei 3 Azogruppen ein Triazofarbstoff.

Diazahecticyaninfarbstoffe sind hierbei ausgeschlossen.

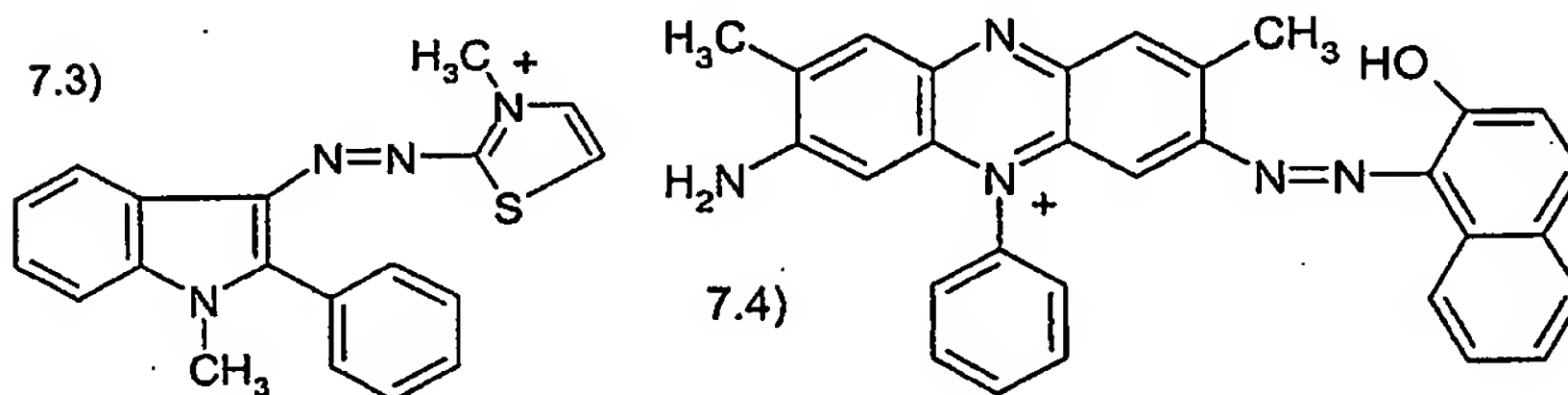
5 R' ist besonders bevorzugt durch N_2^+ -substituiertes Phenyl, wobei der Phenylring weiter durch Alkyl oder OAlkyl substituiert sein kann, Thiazolyl oder Phenazinyll.

R ist besonders bevorzugt Aryl oder Thienyl.

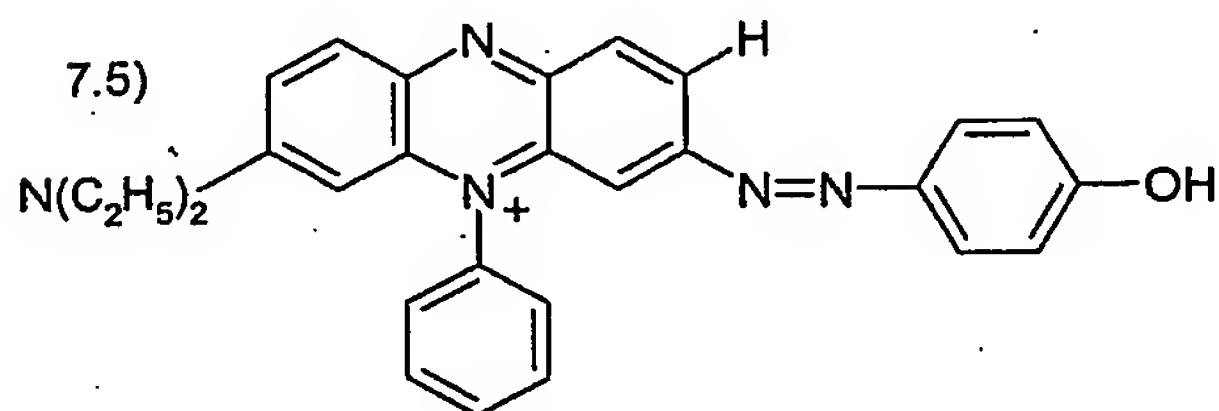
10 Besonders bevorzugte Kationen CAT^+ aus der Gruppe der Azofarbstoffe sind:



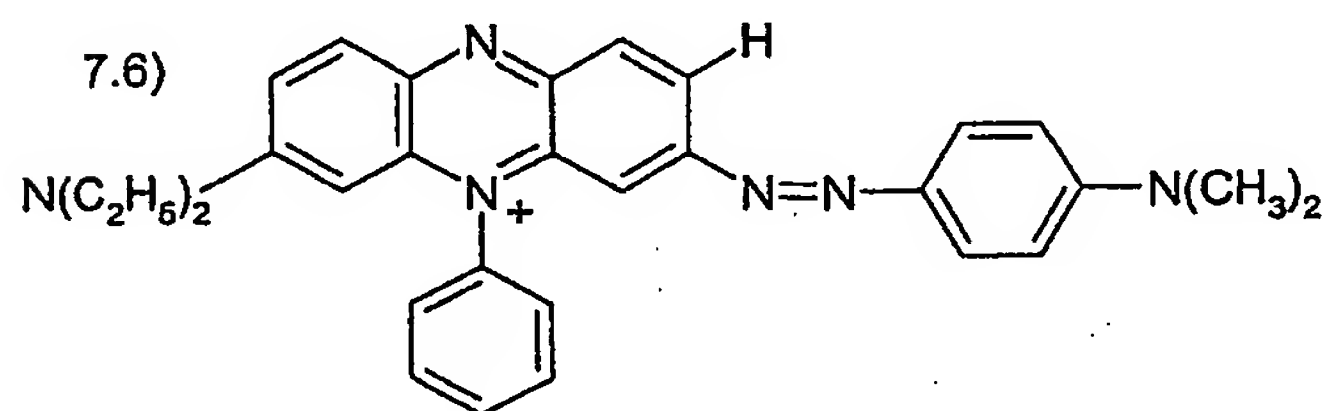
15



20

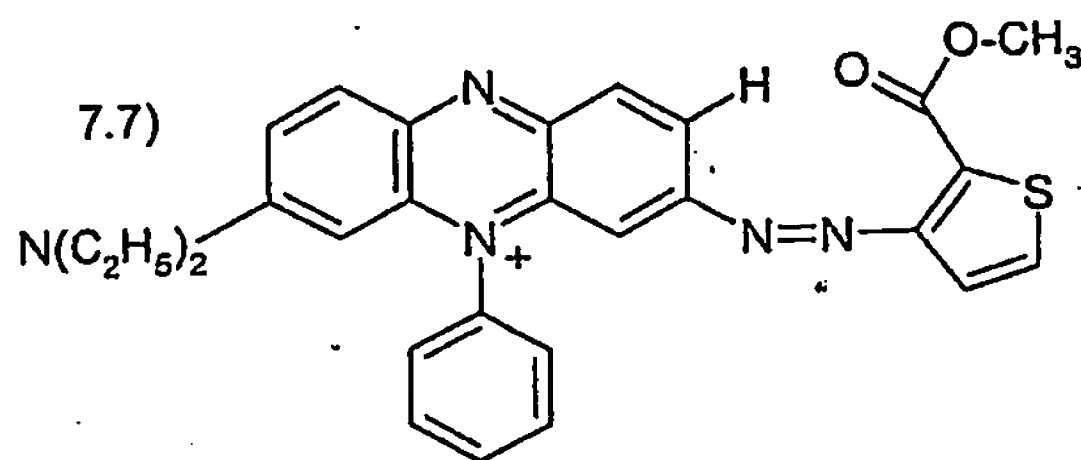


25



oder

30

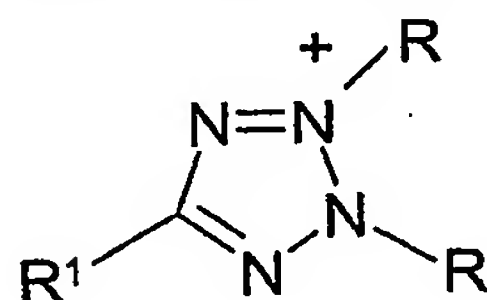


5

Erfindungsgemäß ist eine Gruppe von Verbindungen der Formel I bevorzugt, wobei CAB⁻ jeweils eine der bei Formel II angegebenen oder bevorzugt beschriebenen Bedeutungen hat und worin CAT⁺ ein Kation eines Tetrazoliumfarbstoffs ist.

10

Bevorzugte Kationen können durch die Formel VIII



VIII

15

beschrieben werden,

R jeweils unabhängig voneinander Aryl oder Heteroaryl und R¹ Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl, Aryl, Heteroaryl, Alkyl-Aryl, Alkenyl, Cycloalkenyl, OH, SH, OAlkyl, SAlkyl, SO₂-Alkyl, SO₂-Aryl, COOH, COOAlkyl, COOAryl, C(O)-Aryl, C(O)-Alkyl, C(O)-Heteroaryl, C(O)NHAalkyl, C(O)NHAryl, C(O)N(Alkyl)(Aryl), C(O)N(Alkyl)₂, NH₂, NHAalkyl, N(Alkyl)₂, NHAryl, N=NOH, N=NOAlkyl, N=N-Aryl, NHCOAlkyl, NHCOAryl, NHSO₂Alkyl, NHSO₂Aryl, CN, F, Cl oder Br bedeutet.

20

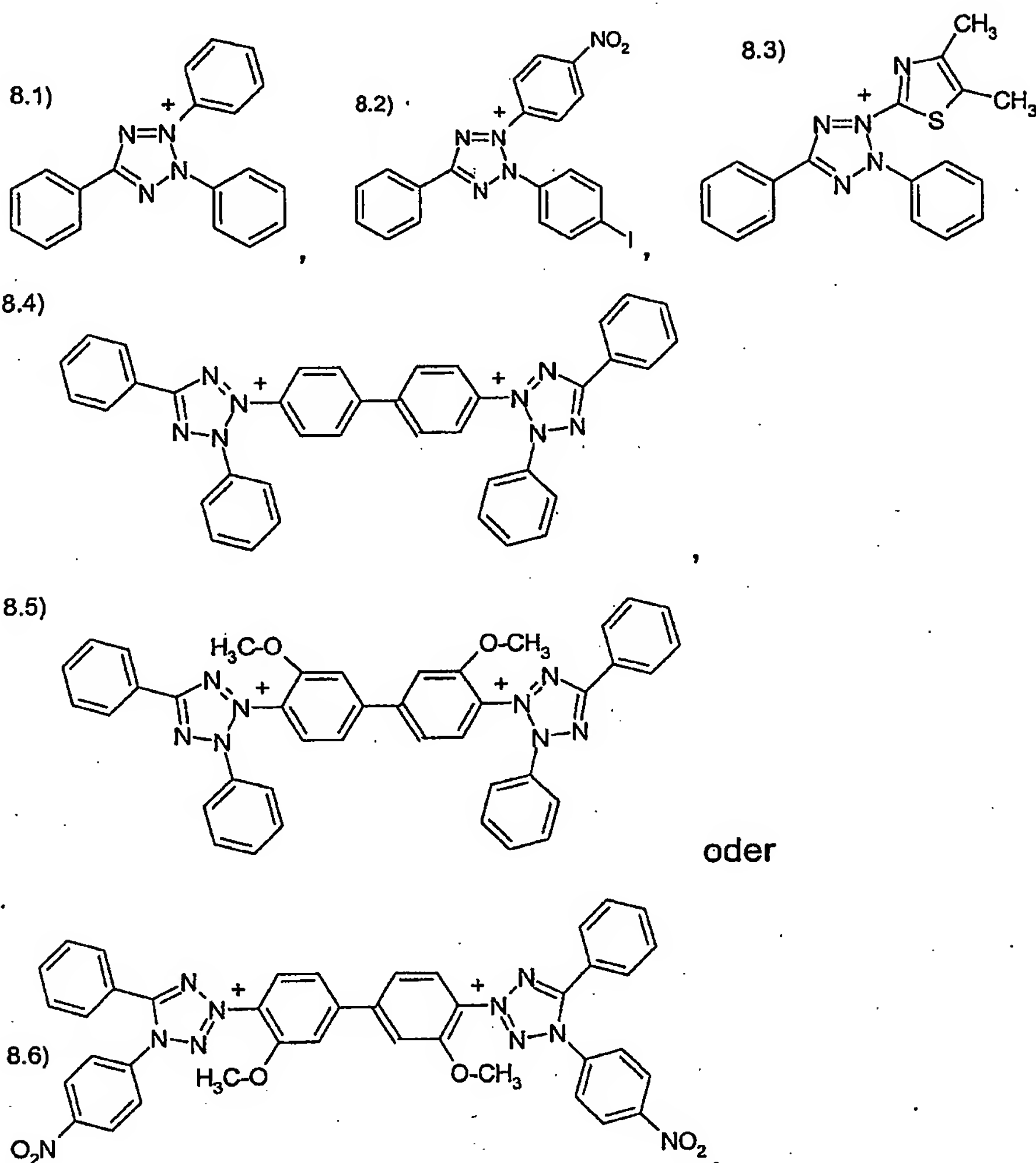
25

Besonders bevorzugt ist R¹ Phenyl und R jeweils unabhängig voneinander Aryl oder Heteroaryl.

Nebenstehende Substituenten R oder R¹ können miteinander durch Einfach- oder Doppelbindungen verbunden sein.

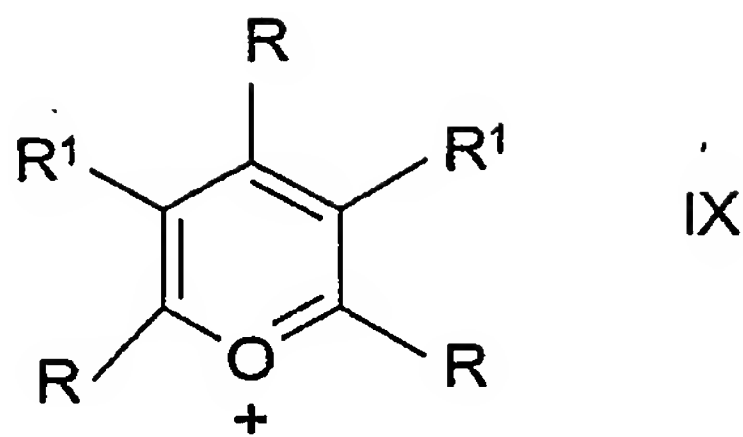
30

Besonders bevorzugte Kationen CAT⁺ aus der Gruppe der Tetrazoliumfarbstoffe sind:



Erfindungsgemäß ist eine Gruppe von Verbindungen der Formel I bevorzugt, wobei CAB⁻ jeweils eine der bei Formel II angegebenen oder bevorzugt beschriebenen Bedeutungen hat und worin CAT⁺ ein Kation eines Pyryliumfarbstoffs ist.

Bevorzugte Pyrylium-Kationen können durch die Formel IX



beschrieben werden, worin

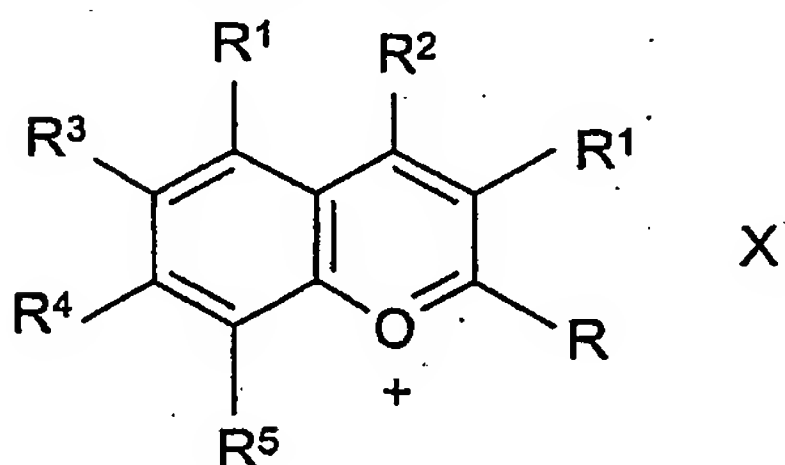
R jeweils unabhängig voneinander H, Alkyl, Cycloalkyl, Aryl, Heteroaryl, OH, OAlkyl, NH₂, NHAalkyl, N(Alkyl)₂, COOH, COOAlkyl, Cl oder Br und

R¹ jeweils unabhängig voneinander H, Alkyl, Cycloalkyl, Aryl, Heteroaryl, Alkyl-Aryl, Alkenyl, OH, OAlkyl, COOAlkyl, COOAryl, OC(O)-Aryl, OC(O)-Alkyl, C(O)-H, CONH₂, C(O)NHAalkyl, C(O)NHAryl, C(O)Aryl, C(O)Alkyl, NHAalkyl, N(Alkyl)₂, NHCOAlkyl, NHCOCF₃, NHCOAryl, NHCOOAlkyl, NO₂, Cl oder Br bedeutet.

Besonders bevorzugt ist R Phenyl.

Nebestehende Substituenten R oder R¹ können miteinander durch Einfach- oder Doppelbindungen verbunden sein.

Eine bevorzugte Gruppe von Kationen der Formel IX sind Kationen, wobei R und R¹ einen ankondensierten Phenylring bilden, sogenannte Benzopyryliumsalze der Formel X



worin,

R Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl, Aryl, Heteroaryl, OH, OAlkyl, NH₂, NHAalkyl, N(Alkyl)₂, COOH, COOAlkyl, Cl oder Br,

R¹ jeweils unabhängig voneinander H, Alkyl, Cycloalkyl, Aryl, Heteroaryl, OH, OAlkyl, NHAalkyl, N(Alkyl)₂, NHCOAryl, NHCOOAlkyl, Cl oder Br,

R^2 Wasserstoff, Alkyl, $\text{CH}_2\text{-Cl}$, Cycloalkyl, Aryl, Alkyl-Aryl, Heteroaryl, Alkenyl, Cycloalkenyl, Alkynyl, OH, OAlkyl, SAlkyl, COOAlkyl, COOAryl, C(O)H , C(O)Aryl , C(O)Alkyl , C(O)Alkenyl , NH_2 , NHAalkyl, N(Alkyl)_2 , NHAryl, Cl oder Br,

5 R^3 Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl, Aryl, Alkenyl, OH, OAlkyl, C(O)Alkyl , C(O)Alkenyl , CN, C(O)Aryl , OC(O)Alkyl , OC(O)Aryl , NHCOAlkyl , NHCOCF_3 , NO_2 , F, Cl, Br oder I,

10 R^4 Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl, Cycloalkenyl, Alkenyl, Aryl, OH, OAlkyl, NH_2 , NHAalkyl, N(Alkyl)_2 , NHAryl, OC(O)Alkyl , OC(O)Aryl , CN, NO_2 , Cl, Br oder I und

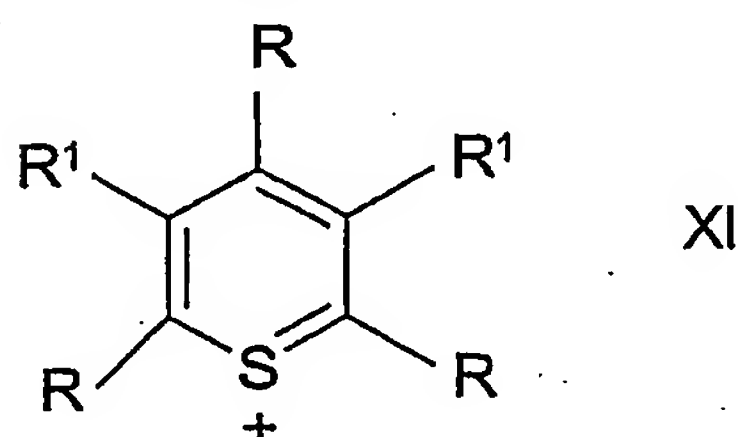
R^5 Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl, Aryl, Alkyl-Aryl, NHCOAlkyl , NHCOCF_3 , OH, OAlkyl, CN, NO_2 , Cl oder Br bedeuten.

15 In Formel X ist R besonders bevorzugt Aryl, R^2 besonders bevorzugt Alkyl und R^1 , R^3 bis R^5 besonders bevorzugt H.

Nebensiehende Substituenten R, R^1 , R^2 , R^3 , R^4 oder R^5 können miteinander mittels Einfach- oder Doppelbindungen verbunden sein.

20 Erfindungsgemäß ist eine Gruppe von Verbindungen der Formel I bevorzugt, wobei CAB^- jeweils eine der bei Formel II angegebenen oder bevorzugt beschriebenen Bedeutungen hat und worin CAT^+ ein Kation eines Thiopyryliumfarbstoffs ist.

25 Bevorzugte Thiopyrylium-Kationen können durch die Formel XI



beschrieben werden, worin

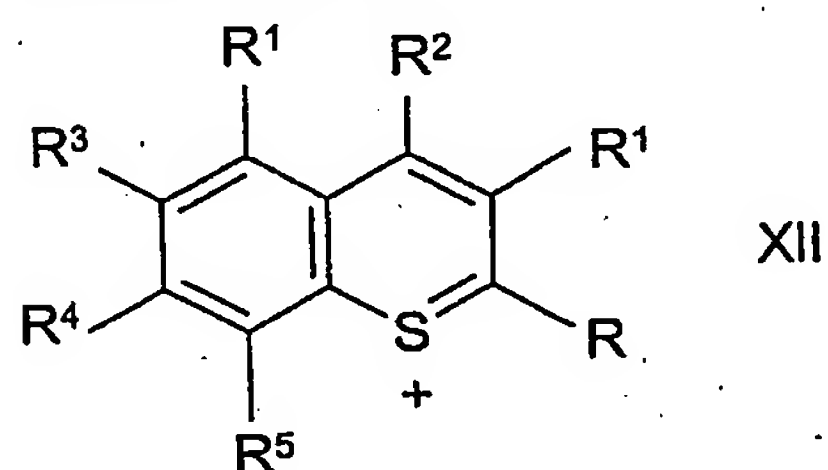
R jeweils unabhängig voneinander H, Alkyl, Cycloalkyl, Aryl, Alkyl-Aryl, Alkenyl, Alkynyl, Heteroaryl, OH, OAlkyl, SAlkyl, SeAlkyl, NH_2 , NHAalkyl,

N(Alkyl)₂, NH₂Aryl, N(Alkyl)(Aryl), N(Aryl)₂, C(O)Alkyl, C(O)Aryl, COOH, COOAlkyl, CONH₂, CONHAalkyl, CON(Alkyl)₂, CN, Cl oder Br und R¹ jeweils unabhängig voneinander H, Alkyl, Cycloalkyl, Aryl, Heteroaryl, Alkyl-Aryl, Alkenyl, OH, OAlkyl, SAlkyl, COOH, COOAlkyl, COOAryl, OC(O)-Aryl, OC(O)-Alkyl, CONH₂, CONHAalkyl, CONHAryl, C(S)Alkyl, C(O)Aryl, C(O)Alkyl, NH₂, NHAalkyl, N(Alkyl)₂, NH₂Aryl, CN, Cl, Br oder I bedeutet.

Besonders bevorzugt ist R jeweils unabhängig voneinander Phenyl oder Wasserstoff und R¹ Wasserstoff.

Nebenstehende Substituenten R oder R¹ können miteinander durch Einfach- oder Doppelbindungen verbunden sein.

Eine bevorzugte Gruppe von Kationen der Formel XI sind Kationen, wobei R und R¹ einen ankondensierten Phenylring bilden, sogenannte Benzothiopyryliumsalze der Formel XII



20 worin,

R Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl, Aryl, Alkenyl, OAlkyl, SAlkyl, NH₂, NHAalkyl, NHHeteroaryl, N(Alkyl)₂, COOH, COOAlkyl, Cl, Br oder I,

R¹ jeweils unabhängig voneinander H, Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, OH, OAlkyl, SAlkyl, NHAalkyl, N(Alkyl)₂, Cl oder Br,

25 R² Wasserstoff, Alkyl, CH₂-Cl, Cycloalkyl, Aryl, Alkyl-Aryl, Heteroaryl, Alkenyl, Cycloalkenyl, OH, OAlkyl, SAlkyl, COOH, COOAlkyl, COOAryl, OC(O)Alkyl, NH₂, NHAalkyl, N(Alkyl)₂, NH₂Aryl, CN, F, Cl oder Br,

R³ Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl, OH, OAlkyl, CN, NO₂, F, Cl, Br oder I,

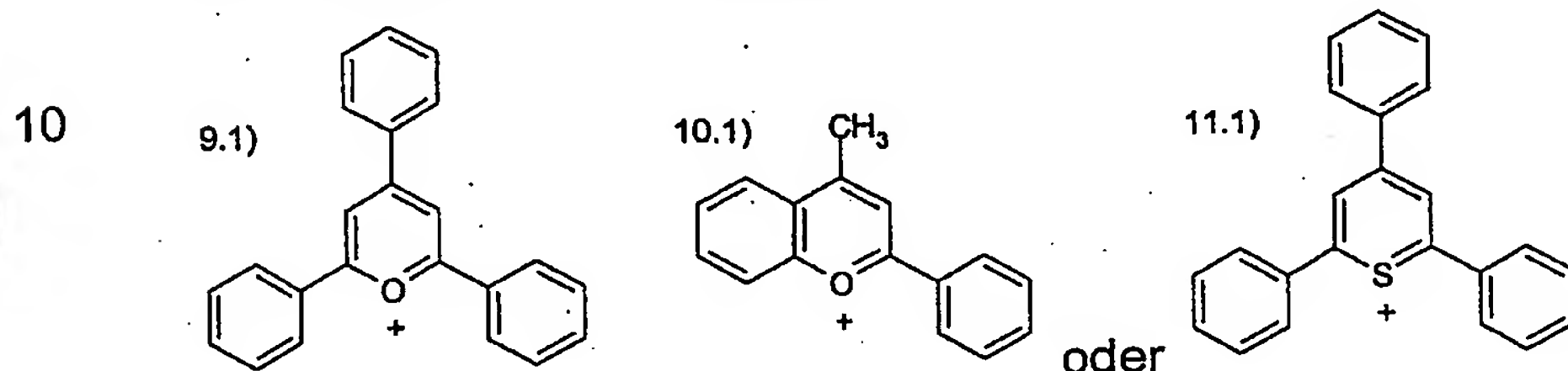
30 R⁴ Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl, OAlkyl, NH₂, NHAalkyl, N(Alkyl)₂, CN, F, Cl, Br oder I und

R^5 Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl, OH, OAlkyl, CN, F, Cl oder Br bedeuten.

Nebenstehende Substituenten R , R^1 , R^2 , R^3 , R^4 oder R^5 können miteinander mittels Einfach- oder Doppelbindungen verbunden sein.

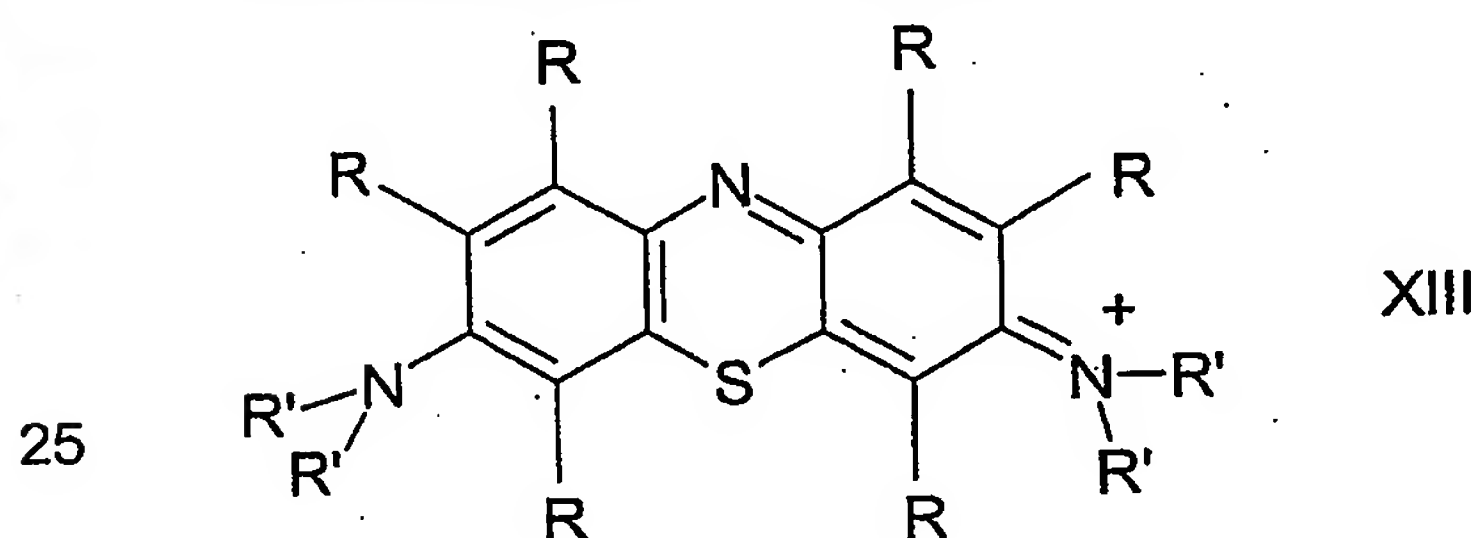
5 In Formel XII ist R besonders bevorzugt Aryl.

Besonders bevorzugte Kationen CAT^+ aus der Gruppe der Pyrylium-Benzopyrylium- und Thiopyryliumfarbstoffe sind:



15 Erfindungsgemäß ist eine Gruppe von Verbindungen der Formel I bevorzugt, wobei CAB^- jeweils eine der bei Formel II angegebenen oder bevorzugt beschriebenen Bedeutungen hat und worin CAT^+ ein Kation eines Thiazinfarbstoffs ist.

20 Bevorzugte Kationen können durch die Formel XIII



beschrieben werden, wobei

R jeweils unabhängig voneinander H, Alkyl, OAlkyl oder NO_2 , und

R' jeweils unabhängig voneinander H, Alkyl, teilweise durch Hydroxy substituiertes Alkyl, teilweise durch Br oder $COOH$ substituiertes Alkyl,

$C(O)Alkyl$, $COOH$ oder $COOAlkyl$

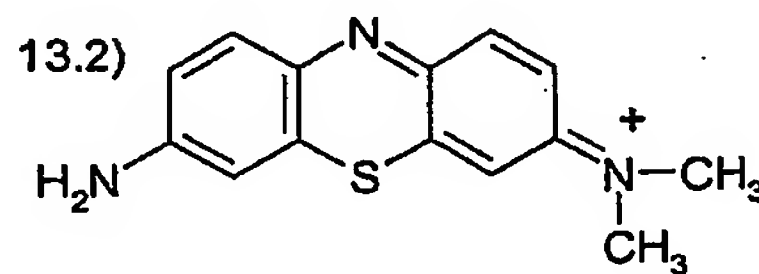
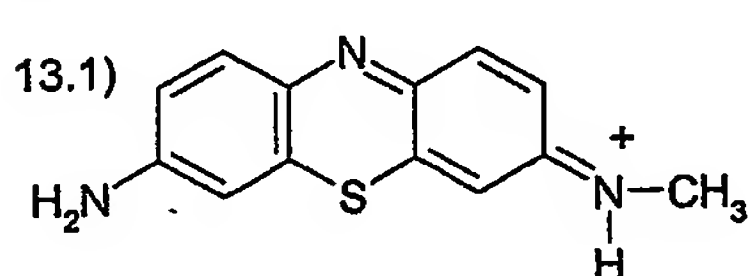
bedeutet.

30

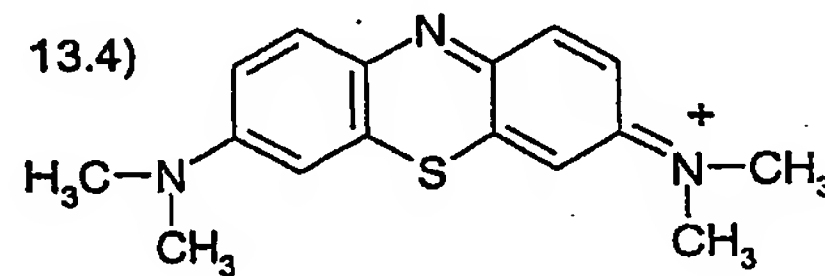
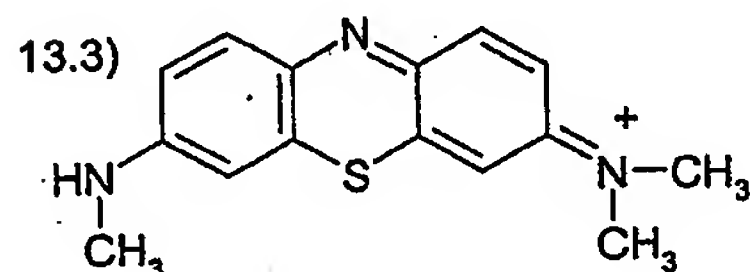
R ist besonders bevorzugt H oder Alkyl. R' ist besonders bevorzugt H oder Alkyl.

Besonders bevorzugte Kationen CAT^+ aus der Gruppe der Thiazinfarbstoffe sind:

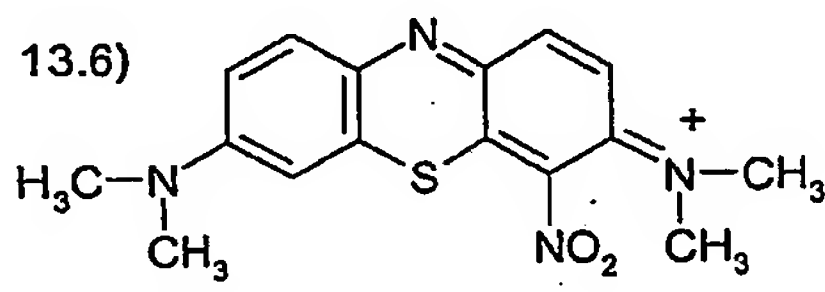
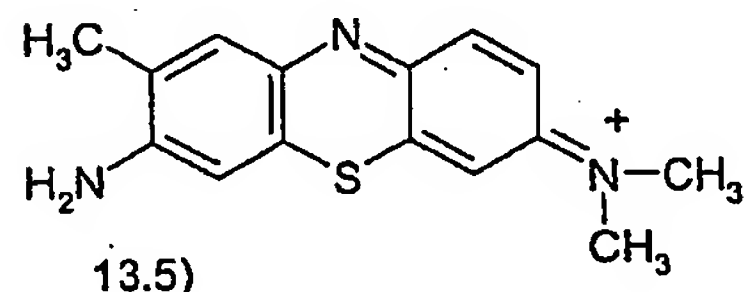
5



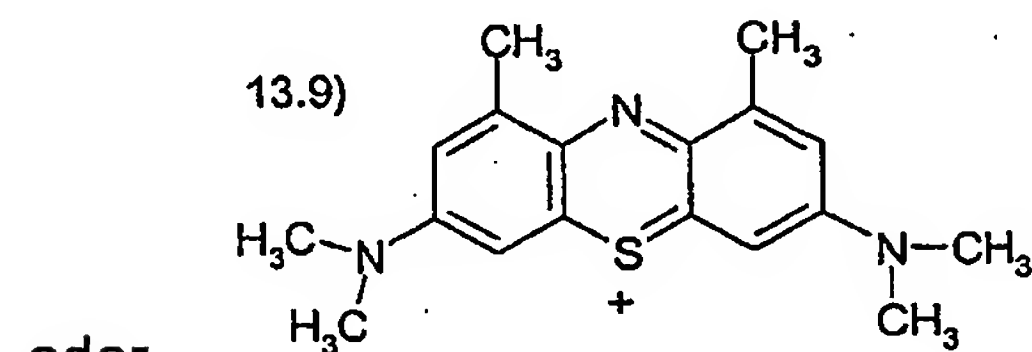
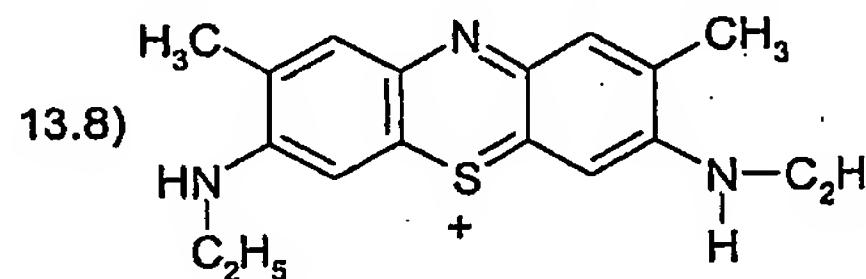
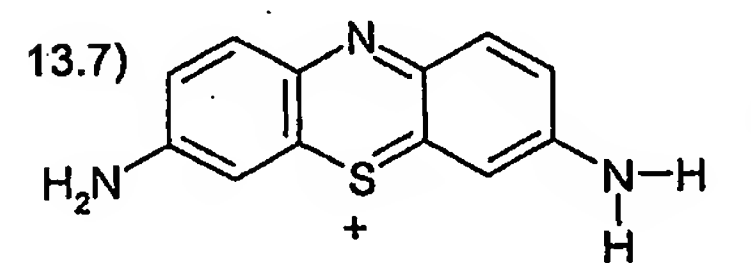
10



15



20



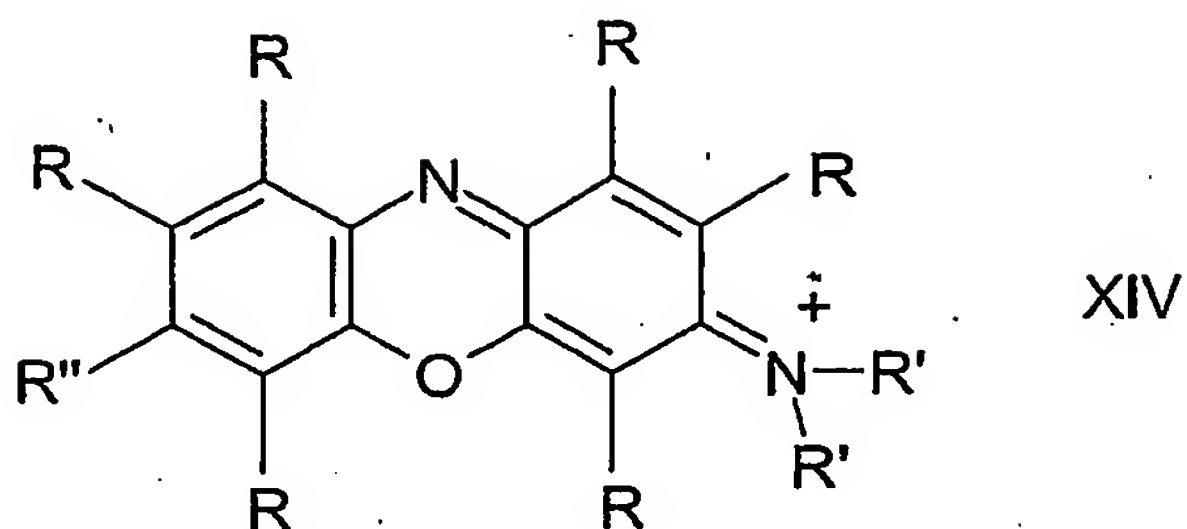
oder

25

Erfindungsgemäß ist eine Gruppe von Verbindungen der Formel I bevorzugt, wobei CAB^- jeweils eine der bei Formel II angegebenen oder bevorzugt beschriebenen Bedeutungen hat und worin CAT^+ ein Kation eines Oxazinfarbstoffs ist.

30

Bevorzugte Kationen können durch die Formel XIV



beschrieben werden, worin

R jeweils unabhängig voneinander H, Alkyl, Alkenyl, OH, OAlkyl, COOH, COOAlkyl, CONH₂, CONHAlkyl, CON(Alkyl)₂, NH₂, NHAlkyl oder N(Alkyl)₂,

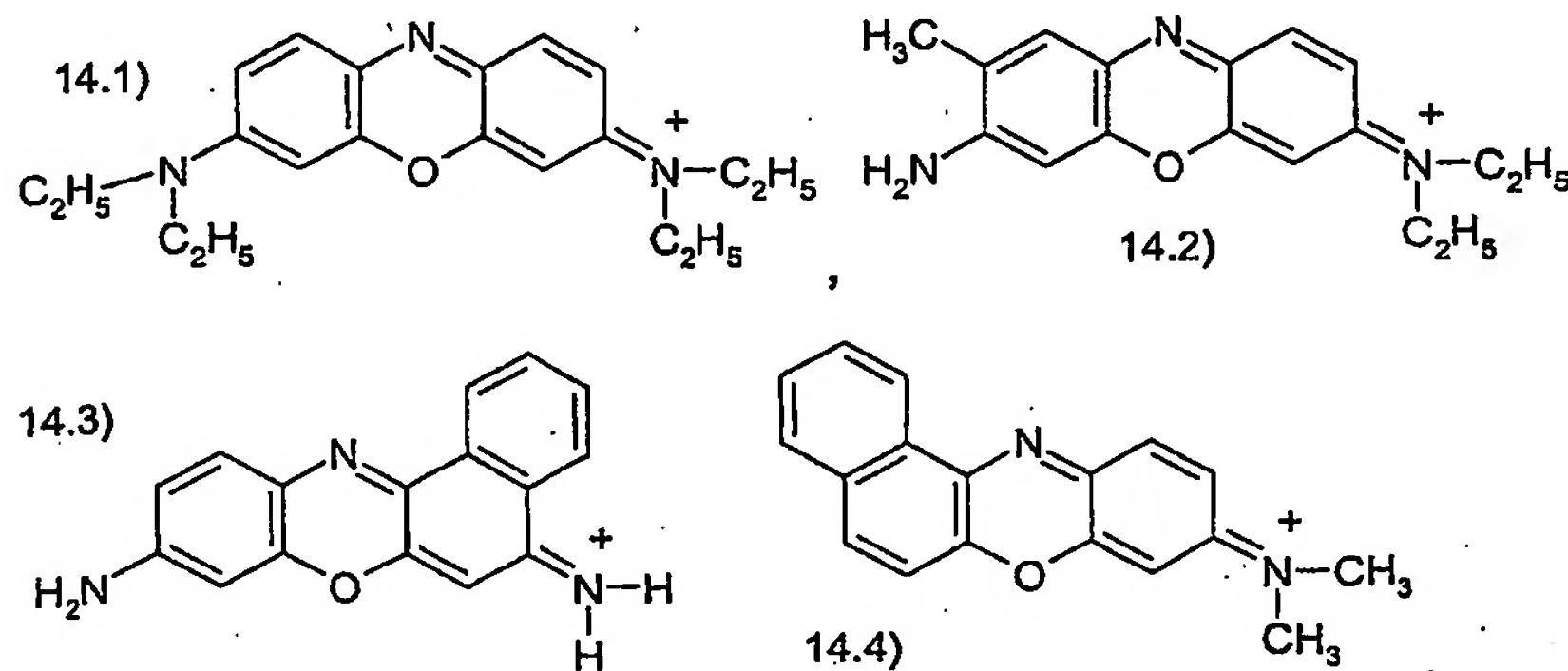
10 R' jeweils unabhängig voneinander H, Alkyl oder teilweise durch CONH₂, CONHAlkyl, C(O)N(Alkyl)₂, COOH oder COOHeteroaryl substituiertes Alkyl und

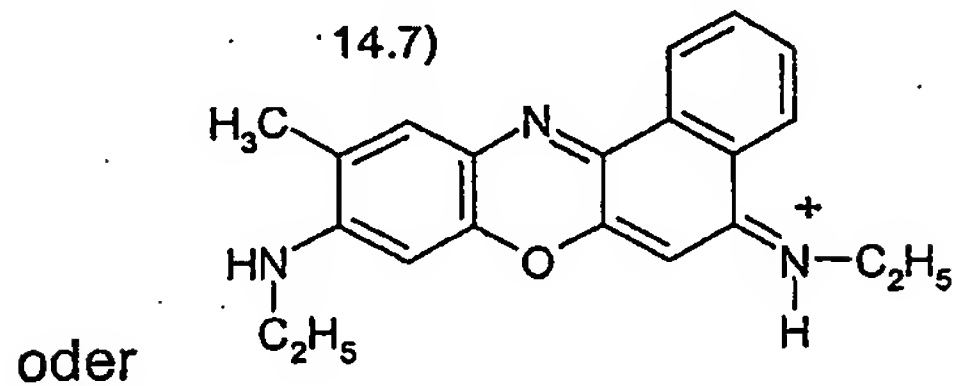
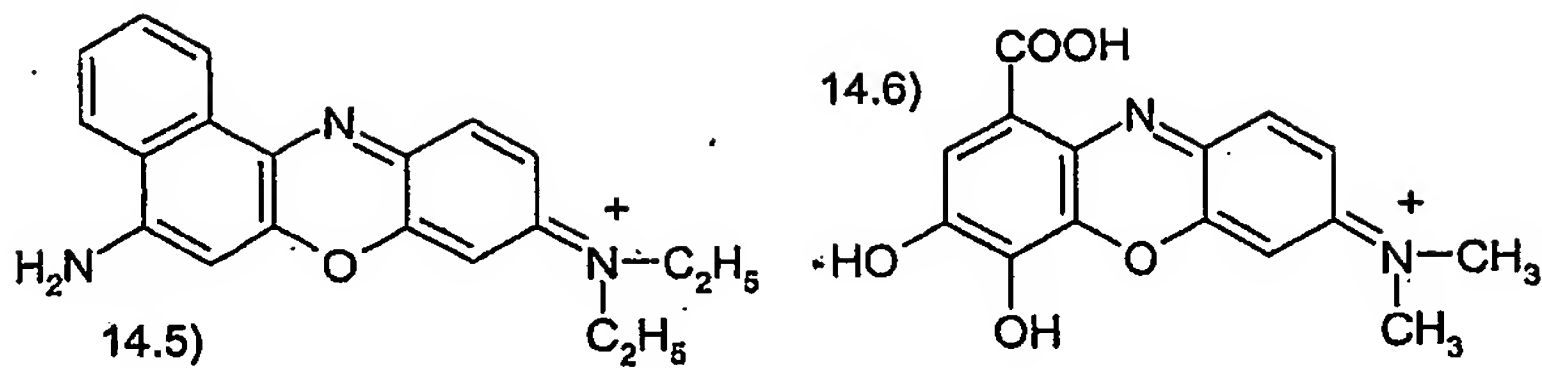
15 R'' Wasserstoff, Alkyl, NH₂, NHAlkyl, N(Alkyl)₂, NHAr, NHHeteroaryl, SAr, SO₂-Ar, S-C(O)-Alkyl, SC(N)NH₂, oder teilweise durch CONH₂, CONHAlkyl, CON(Alkyl)₂, COOH oder COOHeteroaryl substituiertes Alkyl bedeutet.

R ist besonders bevorzugt H, Alkyl, OH oder COOH, wobei nebeneinanderstehende Substituenten R auch gemeinsam einen ankondensierten Phenylring bilden können. R' ist besonders bevorzugt H oder Alkyl. R'' ist bevorzugt H, NH₂, NHAlkyl, N(Alkyl)₂ oder OH.

20

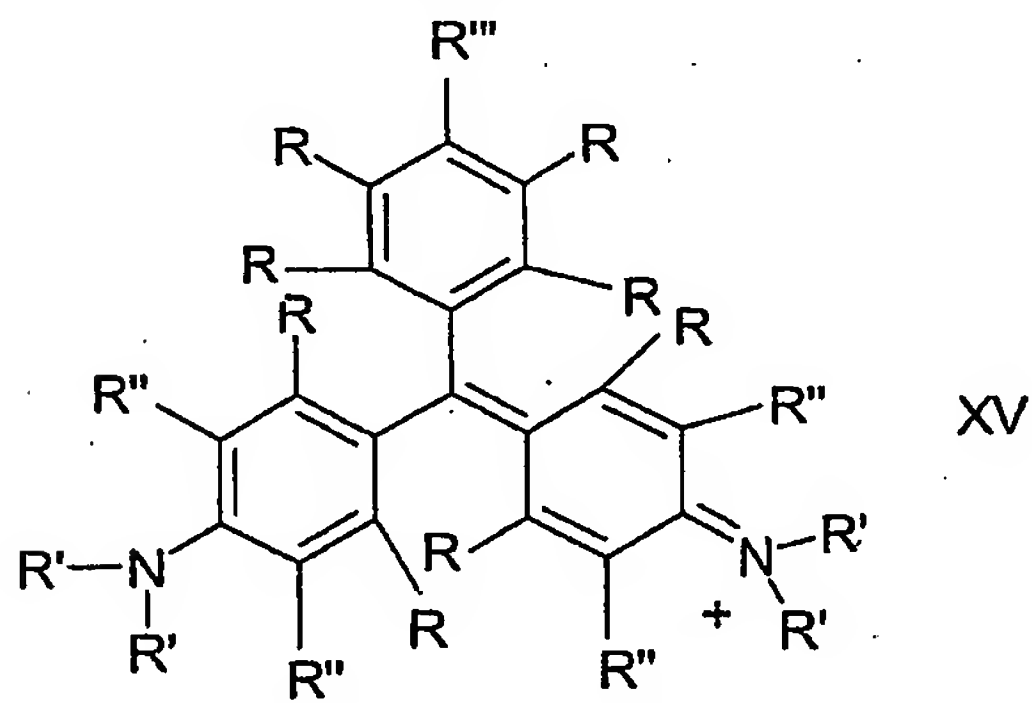
Besonders bevorzugte Kationen CAT⁺ aus der Gruppe der Oxazinfarbstoffe sind:





Erfindungsgemäß ist eine Gruppe von Verbindungen der Formel I bevorzugt, wobei CAB⁻ jeweils eine der bei Formel II angegebenen oder bevorzugt beschriebenen Bedeutungen hat und worin CAT⁺ ein Kation eines Triarylmethanfarbstoffs ist.

Bevorzugte Kationen können durch die Formel XV



beschrieben werden, worin

R jeweils unabhängig voneinander H, Alkyl, COOH, Cl oder F,

R' jeweils unabhängig voneinander H, Alkyl, teilweise durch OH substituiertes Alkyl, Alkenyl, Alkynyl, Aryl oder C(O)Alkyl,

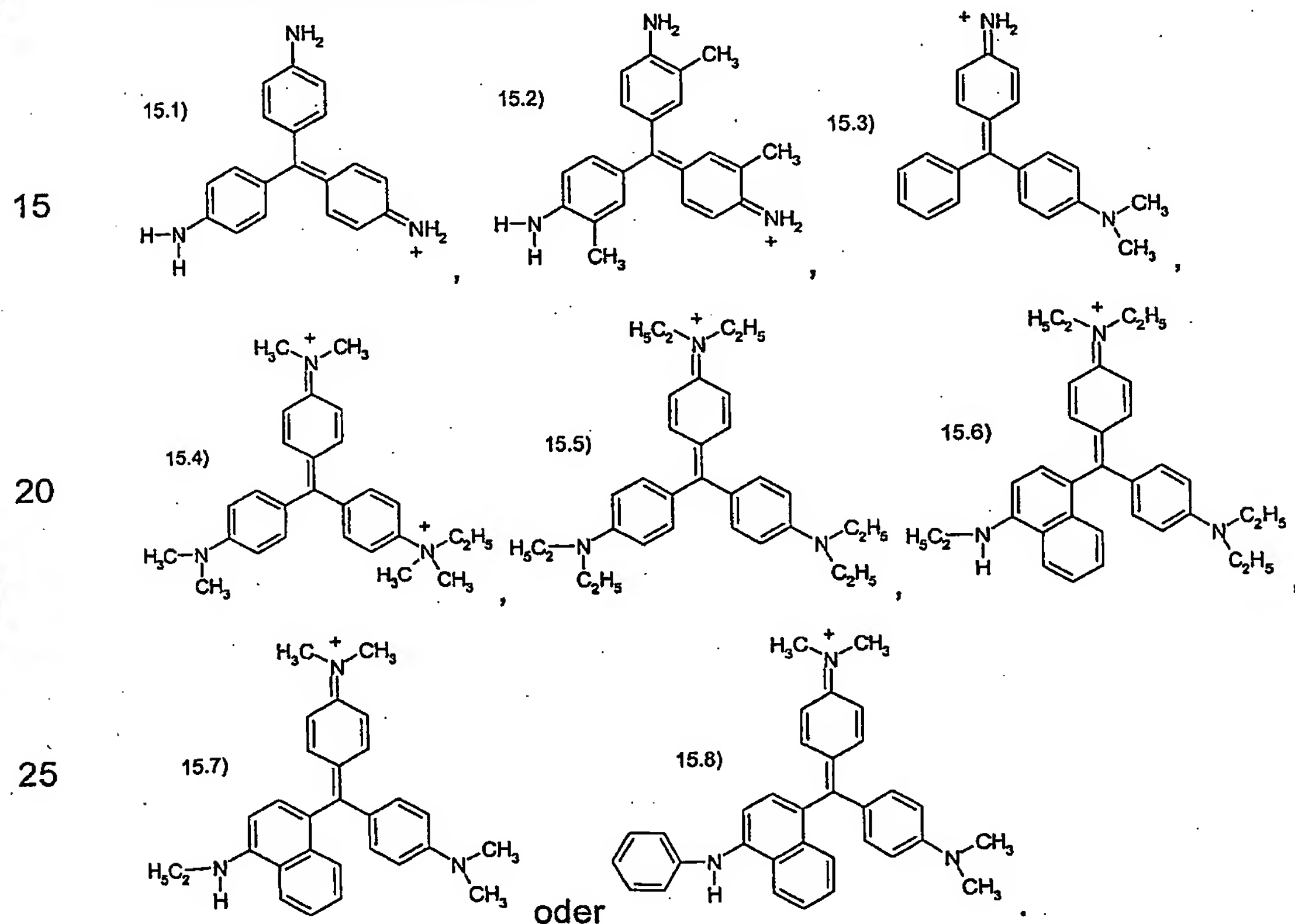
R'' jeweils unabhängig voneinander H, Alkyl, Aryl, NH₂, NHAalkyl, N(Alkyl)₂, NHAryl, N(Alkyl)(Aryl), OH, OAlkyl, COOH, COOAlkyl, SO₂-Alkyl, CN, NO₂, F, Cl, Br oder I und

R''' Wasserstoff, Alkyl, Aryl, Heteroaryl, NH₂, NHAkyl, N(Alkyl)₂, NHAryl, N(Alkyl)(Aryl), OH, OAlkyl, COOH, COOAlkyl, COO-Heteroaryl, CONHAkyl, SO₂-Alkyl, SO₂H, SO₃H, SO₃Alkyl, CN, NO₂, F, Cl, Br, I, N₃ oder NCS

5 bedeutet.

R ist besonders bevorzugt H oder Alkyl, wobei nebeneinanderstehende Substituenten R und R'' auch gemeinsam einen ankondensierten Phenylring bilden können. R' ist besonders bevorzugt H oder Alkyl.

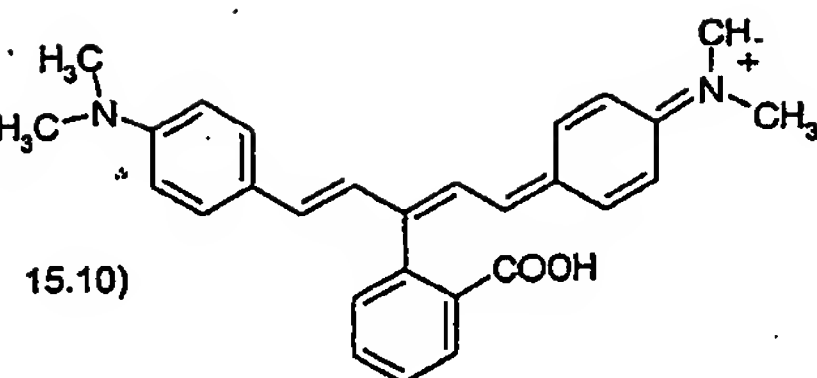
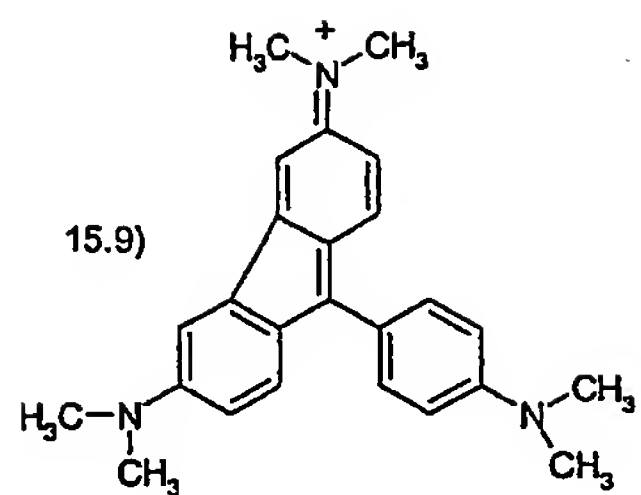
10 Besonders bevorzugte Kationen CAT⁺ aus der Gruppe der Triarylmethanfarbstoffe sind:



Weitere bevorzugte Kationen von Triarylmethanfarbstoffen sind

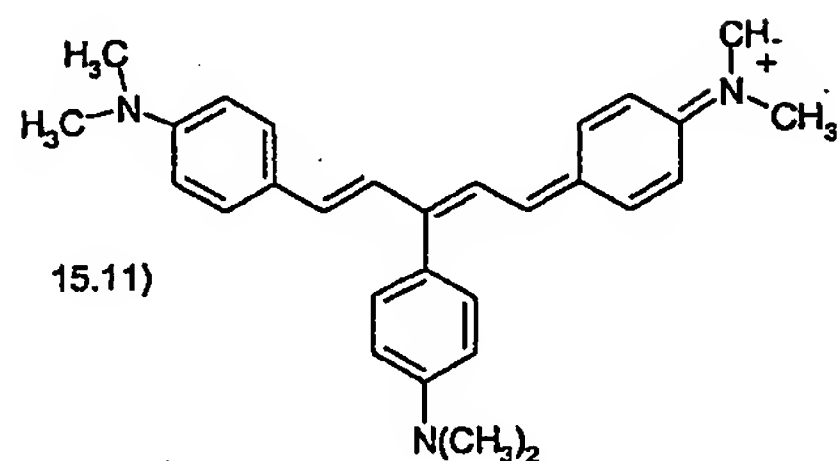
30

5



oder

10

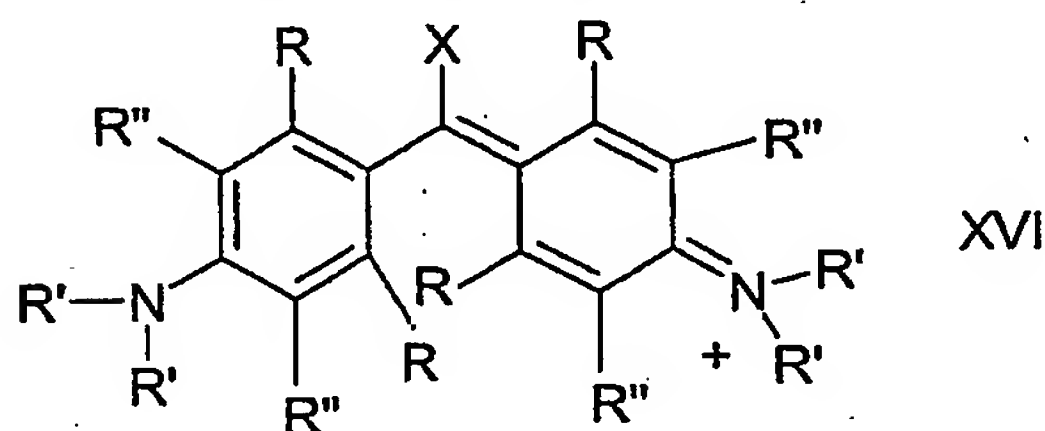


15

Erfindungsgemäß ist eine Gruppe von Verbindungen der Formel I bevorzugt, wobei CAB⁻ jeweils eine der bei Formel II angegebenen oder bevorzugt beschriebenen Bedeutungen hat und worin CAT⁺ ein Kation eines Diarylmethanfarbstoffs ist.

20

Bevorzugte Kationen können durch die Formel XVI



25

beschrieben werden, worin

R jeweils unabhängig voneinander H, Alkyl oder COOH,

R' jeweils unabhängig voneinander H, Alkyl, teilweise durch OH substituiertes Alkyl, Alkyl-Aryl oder Aryl,

R'' jeweils unabhängig voneinander H, Alkyl, Aryl, NH₂, NHAalkyl, N(Alkyl)₂, NHAryl, N(Alkyl)(Aryl), OH, OAlkyl, COOH, CN, F, Cl oder Br und

30

X Wasserstoff, Alkyl, Alkenyl, Heteroaryl, SAlkyl, OH, OAlkyl, CN, F, Cl oder Br bedeutet.

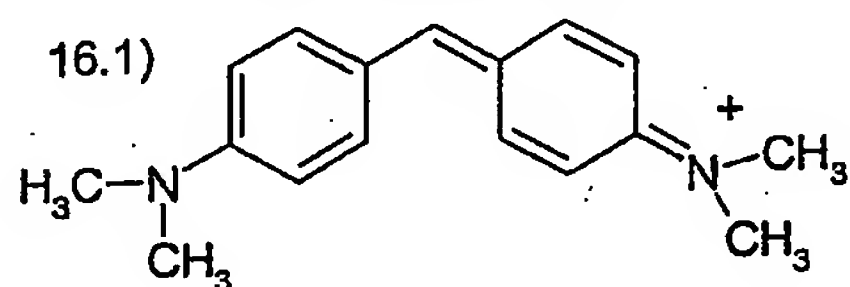
R ist besonders bevorzugt H. R' ist besonders bevorzugt Alkyl. R'' ist besonders bevorzugt H.

X ist besonders bevorzugt H oder Alkenyl, wobei die Alkenylkette das Bindeglied zu einem zweiten Diarylmethanfarbstoff darstellen kann.

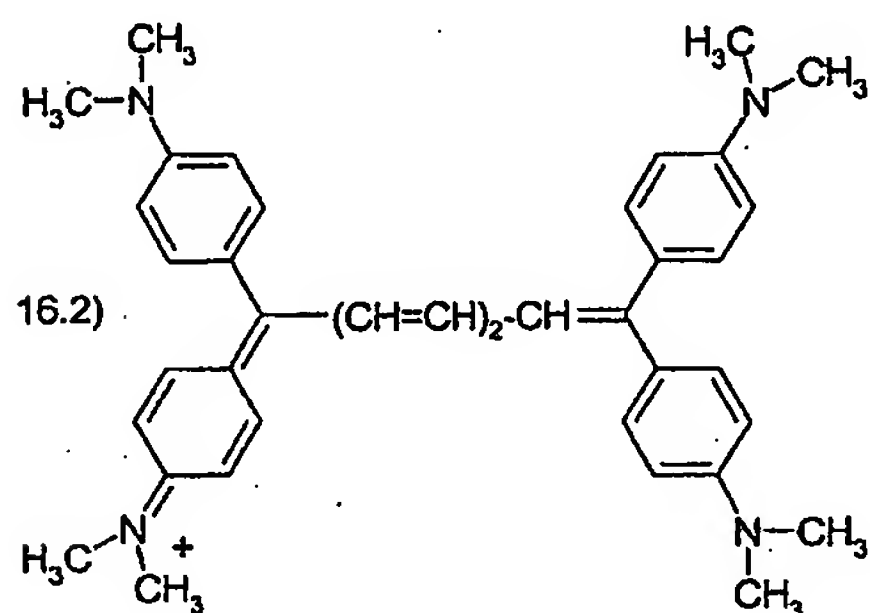
5

Besonders bevorzugte Kationen CAT^+ aus der Gruppe der Diarylmethanfarbstoffe sind:

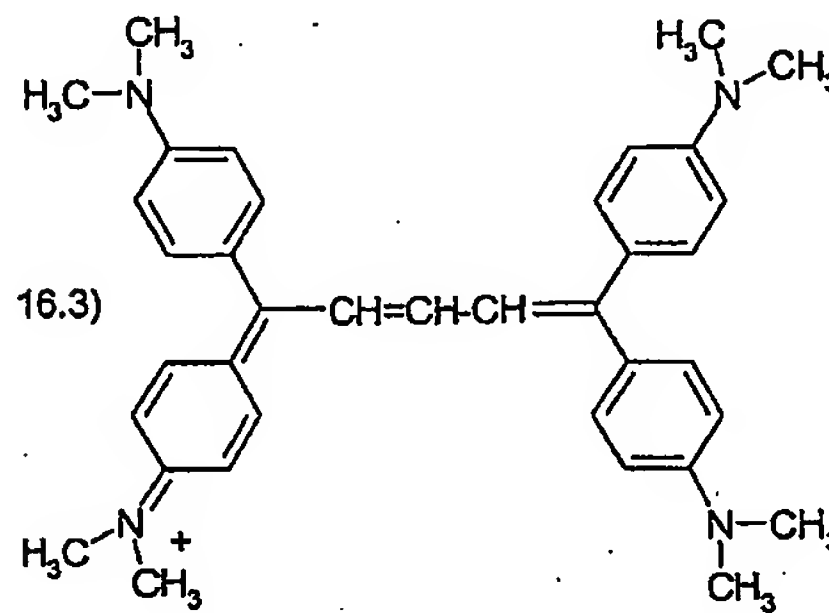
10



15



oder

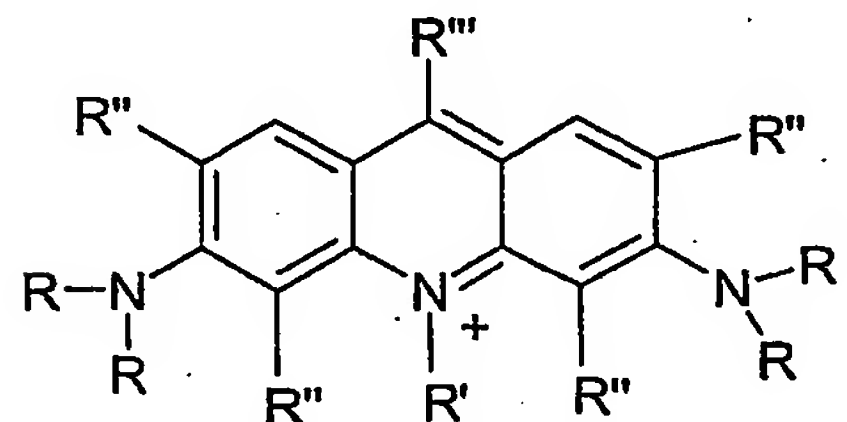


20

Erfindungsgemäß ist eine Gruppe von Verbindungen der Formel I bevorzugt, wobei CAB^- jeweils eine der bei Formel II angegebenen oder bevorzugt beschriebenen Bedeutungen hat und worin CAT^+ ein Kation eines Acridinfarbstoffs ist.

25

Bevorzugte Kationen können durch die Formel XVII



XVII

30

beschrieben werden, worin

R jeweils unabhängig voneinander H, Alkyl, Alkyl-Aryl, C(O)CH₂Cl oder C(O)Alkyl bedeutet,

NRR in Formel XVII auch N=N-Aryl bedeuten kann,

R' jeweils unabhängig voneinander H, Alkyl, Alkenyl, Alkynyl, Aryl, Heteroaryl, Alkyl-Aryl oder teilweise durch COOH oder CONHAryl substituiertes Alkyl,

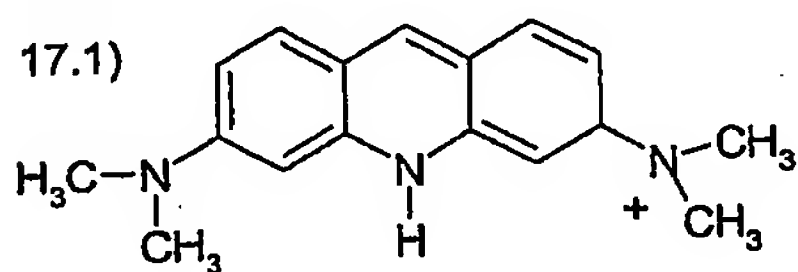
R'' jeweils unabhängig voneinander H, Alkyl, Aryl, Alkyl-Aryl, NHCOAlkyl oder NHCOAryl und

R''' Wasserstoff, Alkyl, Alkyl-Aryl, Aryl, Heteroaryl, SAlkyl, oder CN bedeutet.

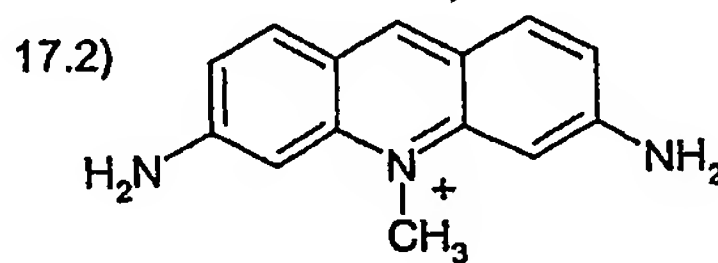
R ist besonders bevorzugt H oder Alkyl. R' ist besonders bevorzugt H oder Alkyl. R'' ist besonders bevorzugt H.

R''' ist besonders bevorzugt H.

Besonders bevorzugte Kationen CAT⁺ aus der Gruppe der Acridinfarbstoffe sind:

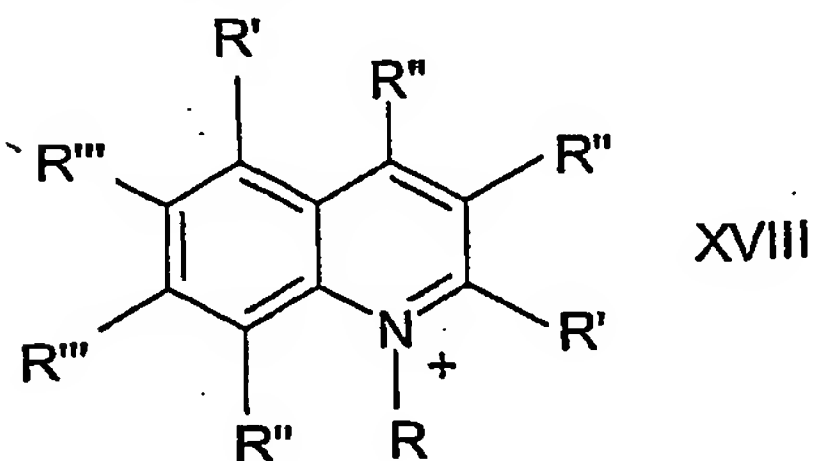


oder



Erfindungsgemäß ist eine Gruppe von Verbindungen der Formel I bevorzugt, wobei CAB⁻ jeweils eine der bei Formel II angegebenen oder bevorzugt beschriebenen Bedeutungen hat und worin CAT⁺ ein Kation eines Chinolinfarbstoffs ist.

Bevorzugte Kationen können durch die Formel XVIII



beschrieben werden, worin

R jeweils unabhängig voneinander Alkyl, Alkenyl, Aryl, Alkyl-Aryl, CH_2COOH oder $\text{CH}_2\text{COAlkyl}$,

R' jeweils unabhängig voneinander H, Alkyl, Alkenyl, teilweise durch Heteroaryl substituiertes Alkenyl, Alkynyl, Aryl, Heteroaryl oder Alkyl-Aryl,

R'' jeweils unabhängig voneinander H, Alkyl, Alkenyl, teilweise durch Heteroaryl substituiertes Alkenyl, Aryl, Alkyl-Aryl, OH, OAlkyl, SAlkyl, NH_2 , NAlkyl, NAryl, COOH, COOAlkyl, F, Cl, Br oder I und

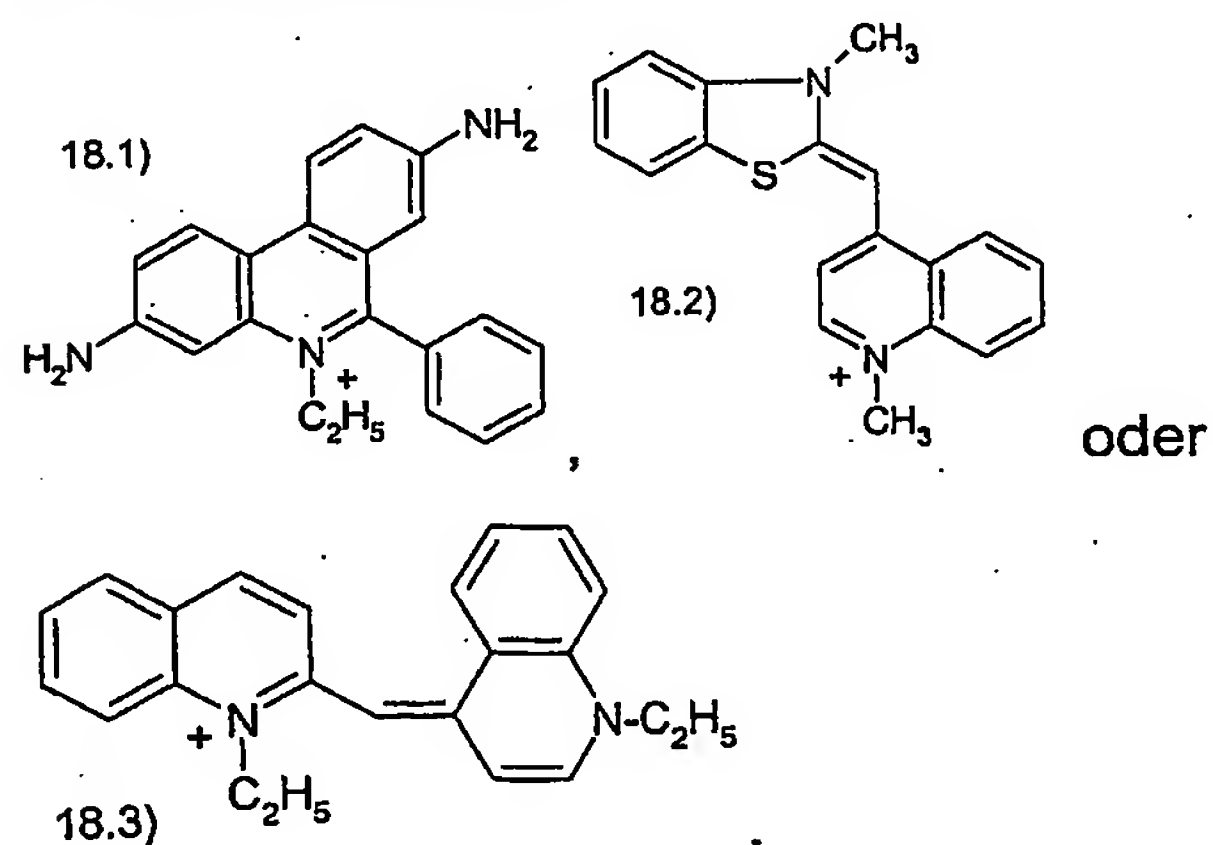
R''' Wasserstoff, Alkyl, OAlkyl, CN oder NO_2

bedeutet.

Nebestehende Substituenten R, R', R'' oder R''' können miteinander mittels Einfach- oder Doppelbindung verbunden sein.

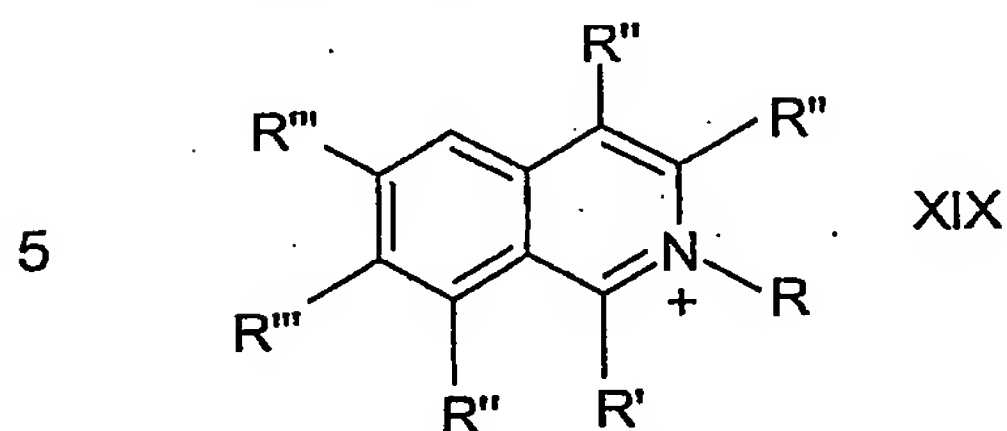
Nebestehende Substituenten R und R'' in Position 3 und 4 des Chinolingerüsts bilden bevorzugt einen Phenylring, der gegebenenfalls durch R, R' oder R'' substituiert sein kann.

Besonders bevorzugte Kationen CAT^+ aus der Gruppe der Chinolinfarbstoffe sind:



Erfindungsgemäß ist eine Gruppe von Verbindungen der Formel I bevorzugt, wobei CAB^- jeweils eine der bei Formel II angegebenen oder bevorzugt beschriebenen Bedeutungen hat und worin CAT^+ ein Kation eines Iso-Chinolinfarbstoffs ist.

Bevorzugte Kationen können durch die Formel XIX



beschrieben werden, worin

R jeweils unabhängig voneinander Alkyl, Alkenyl oder $\text{CH}_2\text{COAlkyl}$,

10 R' jeweils unabhängig voneinander H, Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Aryl, Heteroaryl oder Alkyl-Aryl,

R'' jeweils unabhängig voneinander H, Alkyl, Alkenyl, OAlkyl, NH_2 oder NAlkyl und

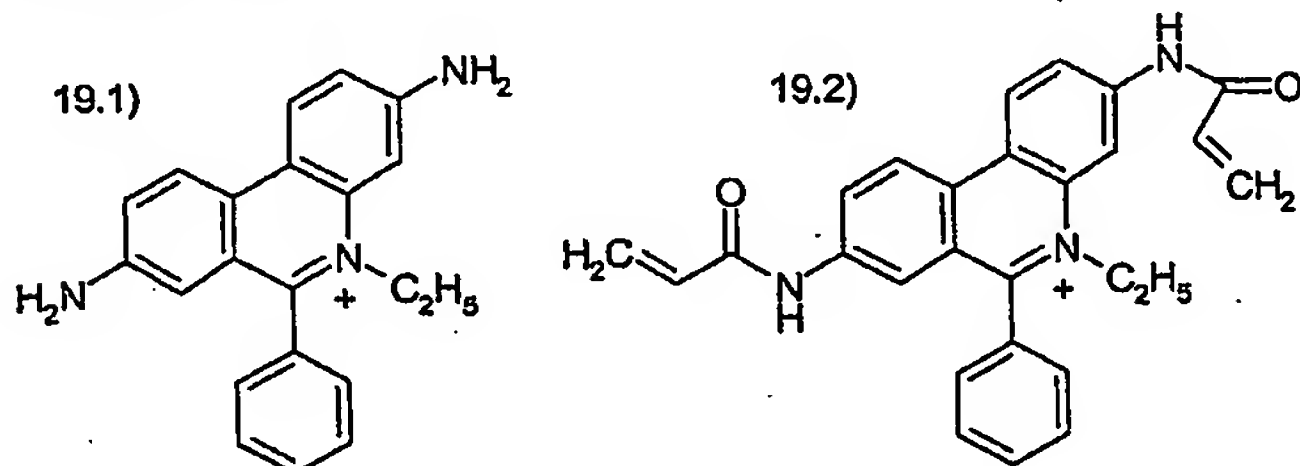
15 R''' Wasserstoff, Alkyl, OAlkyl, NH_2 , NHCO-Alkenyl , CN oder NO_2 bedeutet.

Nebestehende Substituenten R und R'' in Position 3 und 4 des Iso-Chinolingerüsts bilden bevorzugt einen Phenylring, der gegebenenfalls durch R, R' oder R'' substituiert sein kann.

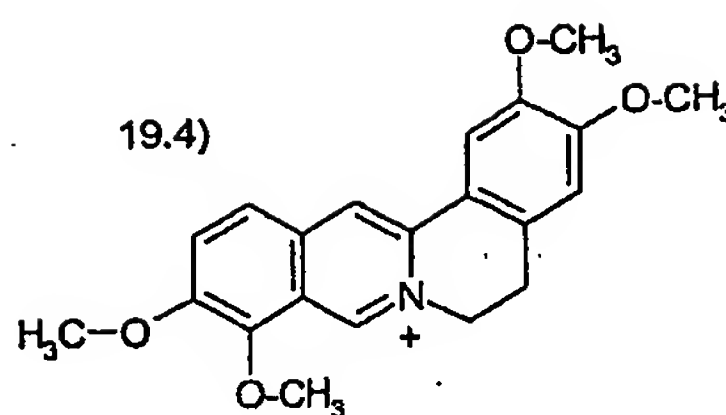
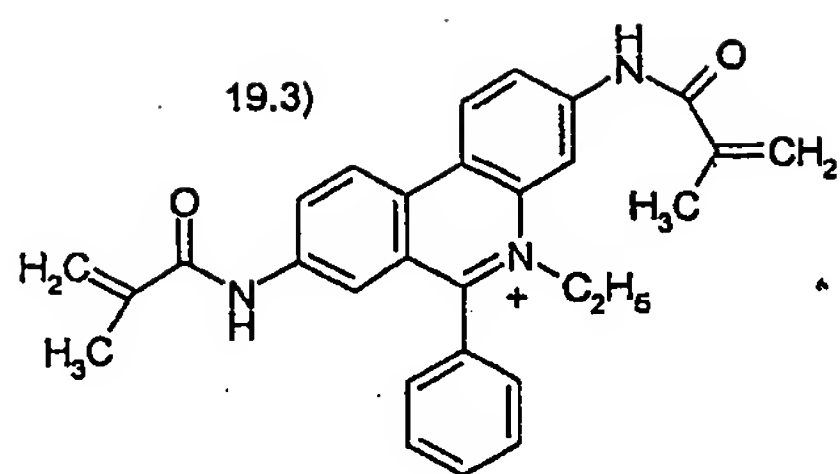
20 R bedeutet bevorzugt Alkyl. R' bedeutet bevorzugt H oder Aryl. R'' bedeutet bevorzugt H oder OAlkyl. R''' bedeutet bevorzugt NH_2 , OAlkyl oder NHCO-Alkenyl .

Besonders bevorzugte Kationen CAT^+ aus der Gruppe der Iso-Chinolinfarbstoffe sind:

25



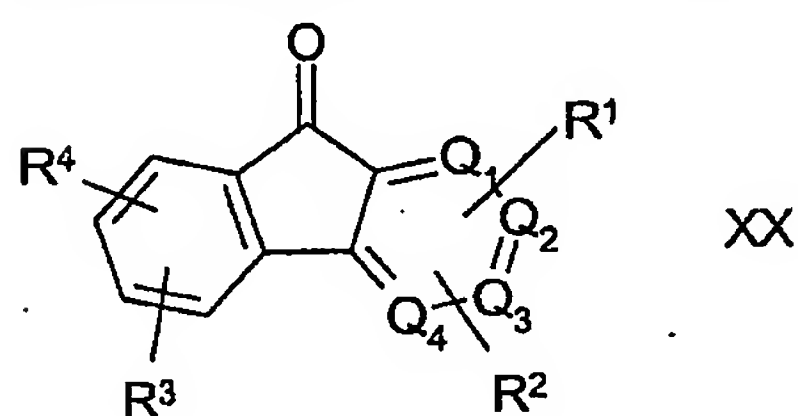
30



oder

Erfindungsgemäß ist eine Gruppe von Verbindungen der Formel I bevorzugt, wobei CAB^- jeweils eine der bei Formel II angegebenen oder bevorzugt beschriebenen Bedeutungen hat und worin CAT^+ ein Kation eines quarternierten Azafluorenonfarbstoffs ist.

Bevorzugte Kationen können durch die Formel XX



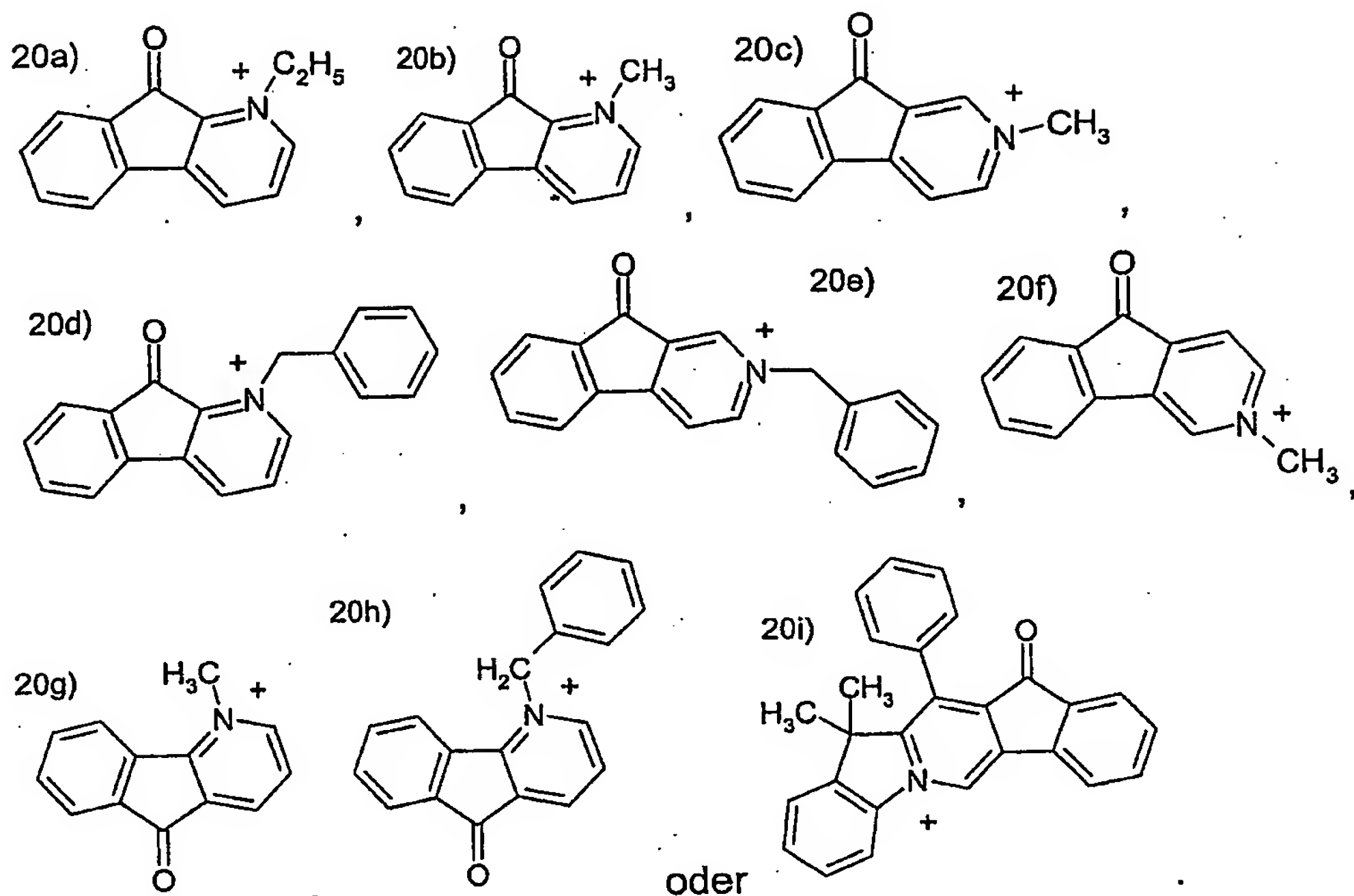
beschrieben werden, wobei

R^1 , R^2 , R^3 und R^4 jeweils unabhängig voneinander Wasserstoff, F, Cl, Br, Alkyl, OAlkyl, Hydroxyalkoxy mit 1-4 C-Atomen, OH, NO_2 , NH_2 , $NHAlkyl$, $NAlkyl_2$ oder COAlkyl bedeuten, wobei auch zwei Reste gemeinsam einen ankondensierten aromatischen Ring bilden können und

Q_1 , Q_2 , Q_3 und Q_4 in der Summe drei Kohlenstoffatome und ein quartäres Stickstoffatom, das den Rest R^5 mit der Bedeutung von Alkyl, Hydroxyalkyl mit 1-4 C-Atomen, COOAlkyl, SAlkyl, Aryl, Aryl-Alkyl oder Heteroaryl trägt, welches auch ein N-Oxid ausbilden kann.

Bevorzugt sind R^1 - R^4 Wasserstoff. R^5 ist bevorzugt Alkyl, Arylalkyl oder Alkyl-Aryl.

Besonders bevorzugte Kationen CAT^+ aus der Gruppe der quarternären Azafluorenonfarbstoffe sind:



Überraschend wurde gefunden, dass die erfindungsgemäßen kationischen Farbstoffe besonders stabil sind. Ihre elektrochemische, thermische und Hydrolysestabilität ist deutlich höher, als die herkömmlicher kationischer Farbstoffe mit Cl^- , Tosylat- oder Hexafluorophosphat-Anionen.

Weiterhin zeigen die erfindungsgemäßen Farbstoffe eine verbesserte Löslichkeit in organischen Lösungsmitteln. Herkömmliche Farbstoffe wie Rhodamin B, Janusgrün oder Nilblau sind beispielsweise in Benzol unlöslich. Die erfindungsgemäßen kationischen Farbstoffe mit CAB-Anion wie Rhodamin-CAB, Janusgrün-CAB oder Nilblau-CAB sind dagegen in Benzol löslich.

Herkömmliches Nilblau mit Hydrogensulfat als Anion ist in Dimethylcarbonat unlöslich, das erfindungsgemäße Nilblau-CAB ist dagegen gut löslich.

Die erfindungsgemäßen kationischen Farbstoffe sind daher in Systemen auf Lösungsmittelbasis anwendbar.

5 Aufgrund der verbesserten Stabilität der erfindungsgemäßen kationischen Farbstoffe eignen sich diese für eine Vielzahl von Anwendungen. Gegenstand der Erfindung ist damit auch die Verwendung der erfindungsgemäßen kationischen Farbstoffe, gegebenenfalls zusammen mit Hilfsstoffen, zum Färben von Kunststoffen, Kunststofffasern, Holz, Metallen, Textilien, Pelzen, keramischen Materialien, Gläsern, Folien, im

10 Agrarbereich z.B. bei der Saatguteinfärbung, zur Herstellung von Flexodruckfarben, als Kugelschreiberpasten, als Stempelfarbe und zum Färben von Leder und Papier, in kosmetischen Formulierungen, in der Farbindustrie, in der Biochemie, der Biologie, der Medizin, der Analytik und der Elektronik, in der Mikroskopie und Histochemie z.B. zum Anfärben von

15 Geweben und Bakterien, als Warnfarbe bei giftigen Stoffen z.B. in Treibstoffen oder Reinigungsmitteln, als Sensibilisatoren in der optischen und Elektrophotographie, in Tierpflegeprodukten, in Chromatographiematerialien, in Lacken und Beschichtungen, Farben, Druckfarben, im Sicherheitsdruck, kosmetischen Formulierungen,

20 Kontaktlinsen, in Pharmazeutika sowie für die Herstellung von Farbpräparationen wie beispielsweise Pearlets, Pasten und Anteigungen sowie von Trockenpräparaten, wie z.B. Pellets, Granulaten, Chips usw., die vorzugsweise in Druckfarben und Lacken verwendet werden. Bei Einsatz der kationischen Farbstoffe in Lacken und Farben sind alle dem Fachmann

25 bekannten Anwendungsbereiche möglich, wie z.B. Pulverlacke, Automobillacke, Druckfarben für den Tief-, Offset-, Sieb- oder Flexodruck sowie für Lacke in Innen- und Außenanwendungen. Spezielle Anwendungsfelder sind zudem in Datenerfassungssystemen, die Reprographie, in Mikrofarbfiltern, in der Photogalvanik, der Lasertechnik

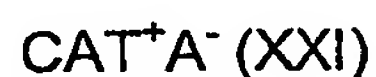
30 und der Photoindustrie (High technology applicatioin of organic colorants, P. Gregory, Plenum Press, N.Y. 1991). Für die erfindungsgemäßen kationischen Farbstoffe gibt es außerdem Anwendungsfelder wie CD-

Recorder (CD-R), DVD-Recorder (DVD+R, DVD+RW), Bluray-Disc (BD-ROM, BD-R, BD-RE), Computer to Plate (CTP), Laser Filter, Laser Marking und Photopolymerisation.

- 5 Darüber hinaus können die erfindungsgemäßen kationischen Farbstoffe auch in vorteilhafter Weise mit allen bekannten Pigmenten und anorganischen Farbmitteln gemischt werden.

10 Die erfindungsgemäßen kationischen Farbstoffe können mit geeigneten, dem Fachmann bekannten Zusatzstoffen der jeweiligen Anwendung zugeführt werden. Zum Färben von Geweben, Gewirken und Gestricken werden Farbstoffe in Suspensionen mit Zusätzen wie Färbereihilfsmitteln (Farbstofflösungs-, -dispergier-, -fixier- und -reduktionsmittel, Netzmittel, Färbebeschleuniger usw.), Salzen, Alkalien oder Säuren verwendet.

- 15 Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist zudem ein Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen kationischen Farbstoffe. Hierbei werden Verbindungen der allgemeinen Formel XXI



- 20 wobei CAT^+ die bei Formel I angegebene Bedeutung hat oder einer der Formeln III bis XX entspricht

und A^- Cl^- , Br^- , I^- , BF_4^- , PF_6^- , ClO_4^- , Sulfat, Tosylat, Hydrosulfat, Triflat, Trifluoracetat, Acetat oder Oxalat bedeutet,

mit einer Verbindung der allgemeinen Formel XXII

- 25 $\text{E}^+\text{CAB}^- \text{ (XXII)}$

umgesetzt, wobei CAB^- die bei Formel II angegebene oder eine bevorzugte Bedeutung hat und

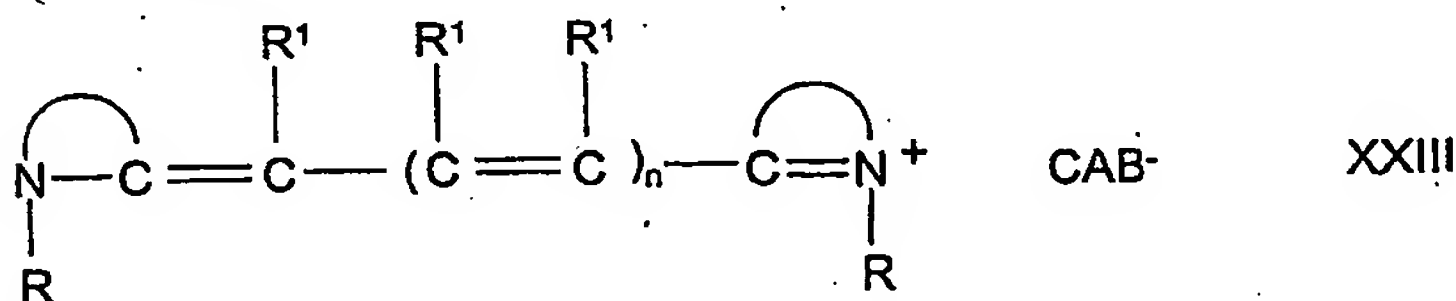
E^+ ein Kation der Alkali-, Erdalkalimetalle oder eines Metalls der Gruppe 11 und 12 ist.

- 30 Die Umsetzung, die auch als Umsalzung bezeichnet werden kann, erfolgt in organischen Lösungsmitteln, vorzugsweise in wässrigen Lösungen bei Temperaturen von 0° bis 100°C, vorzugsweise bei 10° bis 40°C, besonders

bevorzugt bei Raumtemperatur. E⁺ kann aber auch die Bedeutung Ammonium, Alkylammonium mit C₁-C₄-Alkyl, Phosphonium, Alkylphosphonium mit C₁-C₄-Alkyl, Imidazolium, Guanidinium, Uronium, Thiouronium, Pyridinium, Pyrrolidinium oder andere heterocyclische Kationen haben, wobei dann die Umsetzung in Wasser oder in organischen Lösungsmitteln erfolgt, die mit Wasser mischbar sind, beispielsweise Dimethoxyethan, Acetonitril, Aceton, Tetrahydrofuran, Dimethylformamid, Dimethylsulfoxid, Dioxan, Propionitril, Benzonitril, Methanol, Ethanol oder Isopropanol.

E⁺ kann bevorzugt ein Kation der Alkali-, Erdalkalimetalle oder eines Metalls der Gruppe 11 und 12, Ammonium, Alkylammonium mit C₁-C₄-Alkyl, Phosphonium, Alkylphosphonium mit C₁-C₄-Alkyl oder Guanidinium sein. Unter Alkylammonium mit C₁-C₄-Alkyl ist sowohl ein mit Alkylgruppen mit 1-4 C-Atomen monosubstituiertes, als auch di-, tri- oder tetrasubstituiertes Ammonium zu verstehen. Unter Alkylphosphonium mit C₁-C₄-Alkyl ist sowohl ein mit Alkylgruppen mit 1-4 C-Atomen monosubstituiertes, als auch di-, tri- oder tetrasubstituiertes Phosphonium zu verstehen.

Gegenstand der Erfindung ist auch ein Verfahren zur Herstellung von Carbocyaninfarbstoffen mit CAB-Anionen der Formel XXIII



25

wobei,

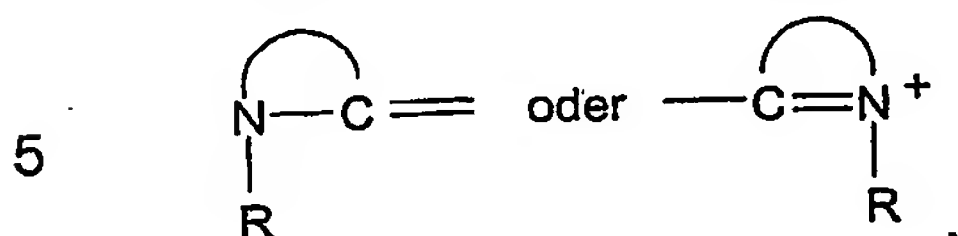
n 0, 1, 2, 3, 4 oder 5,

R jeweils unabhängig voneinander Alkyl, Alkenyl, Cycloalkyl, Aryl oder Heteroaryl und

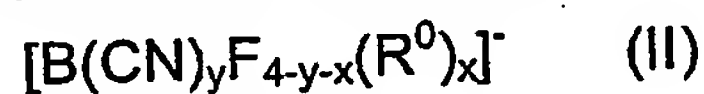
30

R¹ jeweils unabhängig voneinander H, Cl, Br, I, Alkyl, teilweise oder vollständig chloriertes Alkyl, Alkenyl, Cycloalkyl, Aryl, Heteroaryl, OAlkyl,

OAr, SAR, SAR, NAlkyl, N(Alkyl)₂, C(O)H, C(O)Alkyl, C(O)Ar, CN, N=N-Ar, P(Ar)₂, NHCOAlkyl oder NHCOAr bedeutet und das Ringsystem, dargestellt durch



10 einen Stickstoff enthaltenden ungesättigten mono-, bi- oder tricyclischen Heterocyclus mit 5 bis 13 Ringgliedern bedeutet, wobei weiterhin 1, 2 oder 3 N- und/oder 1 oder 2 S- oder O-Atome vorliegen können und der heterocyclische Rest ein- oder mehrfach durch Z, wie zuvor beschrieben, substituiert sein kann und wobei CAB⁻ der allgemeinen Formel (II)

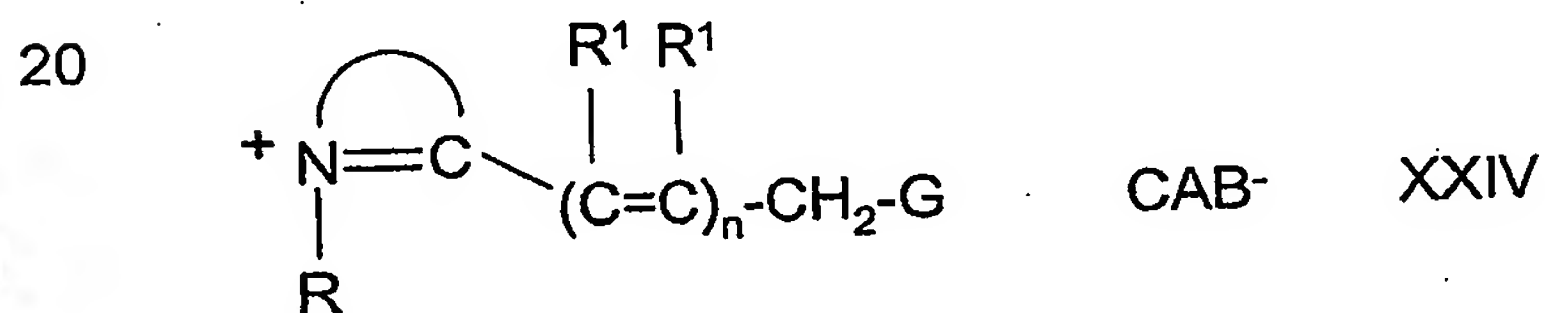


entspricht und

15 y 1, 2, 3 oder 4,

x 0, 1, 2 oder 3 und

R⁰ Alkyl, Aryl, fluoriertes Alkyl, fluoriertes Aryl, Cycloalkyl oder Alkyl-Aryl bedeutet, mit der Bedingung, dass R⁰ Wasserstoff sein kann, wenn y > 2 ist, dadurch gekennzeichnet, dass eine Verbindung der Formel XXIV



verwendet wird, wobei das Ringsystem und CAB⁻ eine der bei Formel XXIII angegebenen Bedeutungen haben und

25 n 0, 1, 2, 3 oder 4,

R¹ Wasserstoff, Alkyl, Alkenyl, Aryl, Heteroaryl, SAR, SAR, OAlkyl, CON(Alkyl)₂, OAr, N(Alkyl)₂, NH(Ar), N(Alkyl)(Ar), OC(O)Ar, OH, CN, Cl, F, Alkyl-Aryl, C(O)Alkyl, CONH₂ oder COOAlkyl,

30 G Wasserstoff, Alkyl, Alkenyl, Aryl, Heteroaryl, N=C(R)₂, CONHAr, C(O)Ar oder CONHAlkyl und

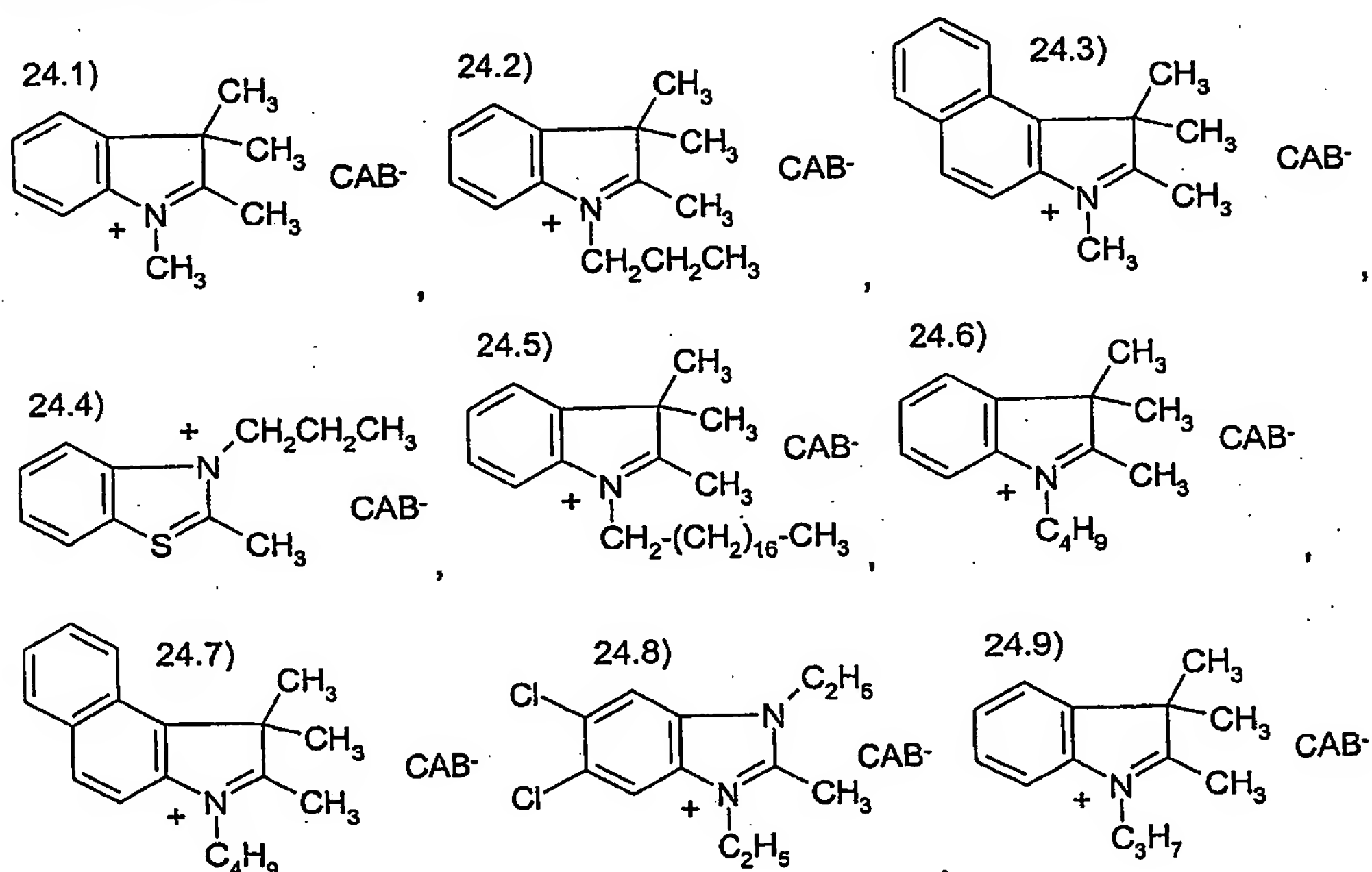
R Alkyl, Alkenyl, Cycloalkyl, Aryl oder Heteroaryl bedeutet.

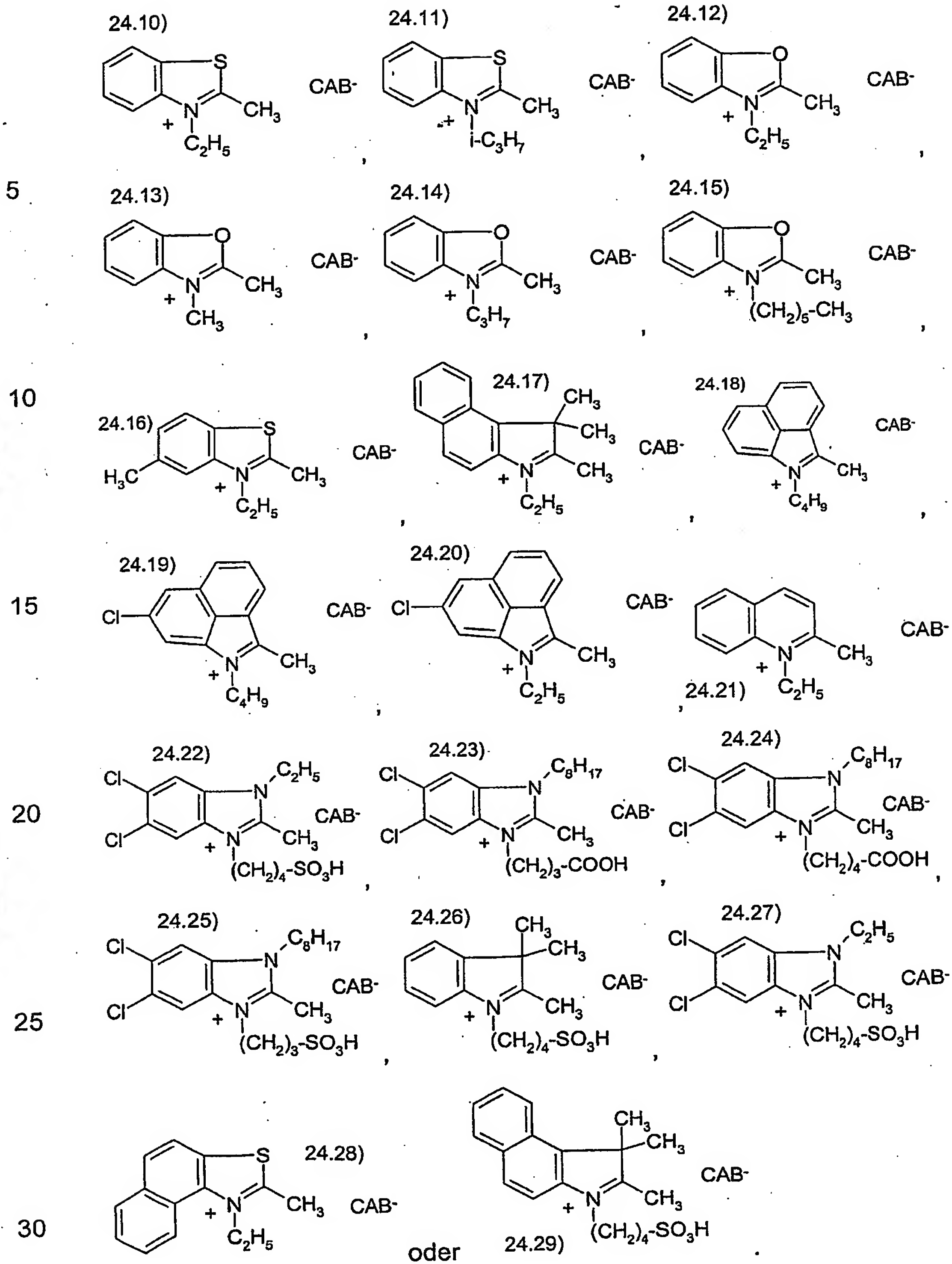
Die Synthese der Carbocyaninfarbstoffe der Formel XXIII mit Edukten der Formel XXIV, wie zuvor beschrieben, kann nach Methoden durchgeführt werden, die dem Fachmann bekannt sind, insbesondere nach den Vorschriften aus

T.V.S. Rao, J. B. Huff, C. Bieniarz, Tetrahedron 54 (1998), 10627-10634, L.G.S. Brooker, F.L. White, G.H. Keyes, C.P. Smyth and P.F. Oesper, J. Am. Chem. Soc, 63, (1941), 3192-3203 oder F.M. Hamer and R.J. Rathbone, J. Chem. Soc, (1945), 595-600.

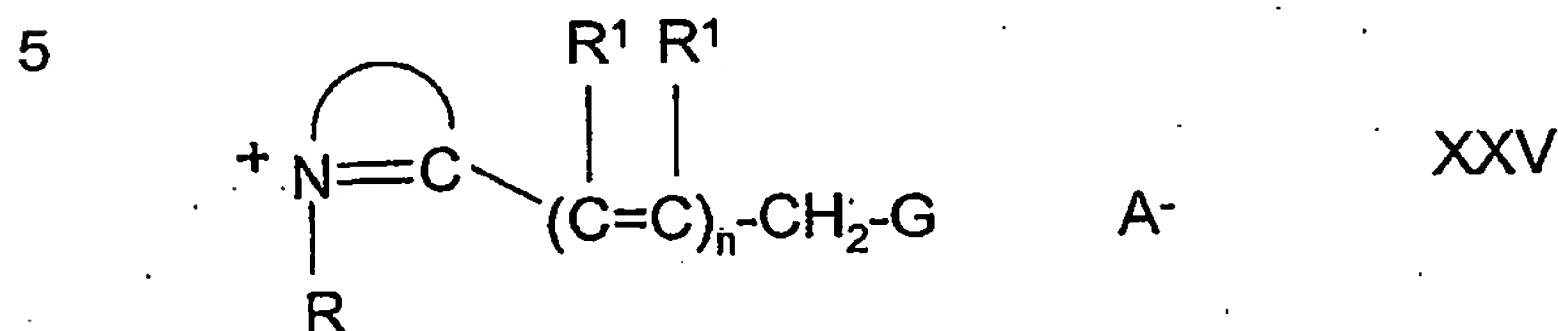
Gegenstand der Erfindung sind auch Verbindungen der Formel XXIV. Insbesondere Verbindungen der Formel XXIV, bei denen G Wasserstoff bedeutet.

Bevorzugte Verbindungen der Formel XXIV sind die folgenden Verbindungen, wobei CAB⁻ eine bei Formel II oder eine bevorzugte Bedeutung hat:



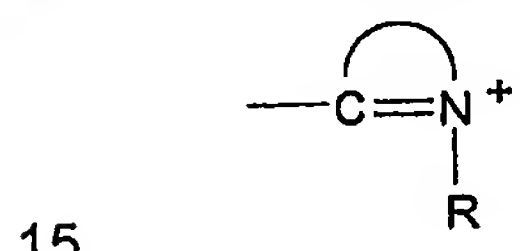


Gegenstand der Erfindung ist weiterhin ein Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel XXIV, wie zuvor definiert, dadurch gekennzeichnet, dass eine Verbindung der Formel XXV



worin

10 A^- Cl^- , Br^- , I^- , BF_4^- , PF_6^- , ClO_4^- , Sulfat, Tosylat, Hydrosulfat, Triflat, Trifluoracetat, Acetat oder Oxalat bedeutet, das Ringsystem, dargestellt durch



einen Stickstoff enthaltenden ungesättigten mono-, bi- oder tricyclischen Heterocyclus mit 5 bis 13 Ringgliedern bedeutet, wobei weiterhin 1, 2 oder 3 N- und/oder 1 oder 2 S- oder O-Atome vorliegen können und der heterocyclische Rest ein- oder mehrfach durch Z, wie zuvor beschrieben, substituiert sein kann,

n 0, 1, 2, 3 oder 4,

R Alkyl, Alkenyl, Cycloalkyl, Aryl oder Heteroaryl und

G Wasserstoff, Alkyl, Alkenyl, Aryl, Heteroaryl, $\text{N}=\text{C}(\text{R})_2$, CONHAril , $\text{C}(\text{O})\text{Aril}$ oder CONHAlkyl bedeutet,

25 mit einer Verbindung der Formel XXVI



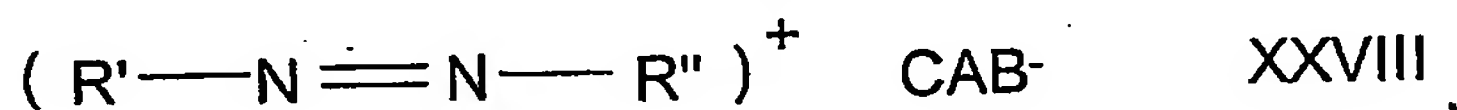
umgesetzt wird, worin

CAB⁻ die bei Formel II angegebene oder eine bevorzugte Bedeutung hat und

30 E^+ ein Kation der Alkali-, Erdalkalimetalle oder eines Metalls der Gruppe 11 oder 12 ist.

Die Umsetzung, die auch als Umsalzung bezeichnet werden kann, erfolgt vorzugsweise in wässrigen Lösungen bei Temperaturen von 0° bis 100°C, vorzugsweise bei 10° bis 40°C, besonders bevorzugt bei Raumtemperatur. E⁺ kann aber auch die Bedeutung Ammonium, Alkylammonium mit C₁-C₄-Alkyl, Phosphonium, Alkylphosphonium mit C₁-C₄-Alkyl, Imidazolium, Guanidinium, Uronium, Thiouronium, Pyridinium, Pyrrolidinium oder andere heterocyclische Kationen haben, wobei dann die Umsetzung vorzugsweise in organischen Lösungsmitteln erfolgt, beispielsweise in Alkoholen. E⁺ kann bevorzugt ein Kation der Alkali-, Erdalkalimetalle oder eines Metalls der Gruppe 11 und 12, Ammonium, Alkylammonium mit C₁-C₄-Alkyl, Phosphonium, Alkylphosphonium mit C₁-C₄-Alkyl oder Guanidinium sein.

Gegenstand der Erfindung ist auch ein Verfahren zur Herstellung von Azofarbstoffen mit CAB-Anionen der Formel XXVIII



wobei

R' und R'' Aryl oder Heteroaryl bedeuten und einer der beiden aromatischen Kerne positiv geladen ist und CAB⁻ eine der bei Formel II angegebenen Bedeutungen hat,

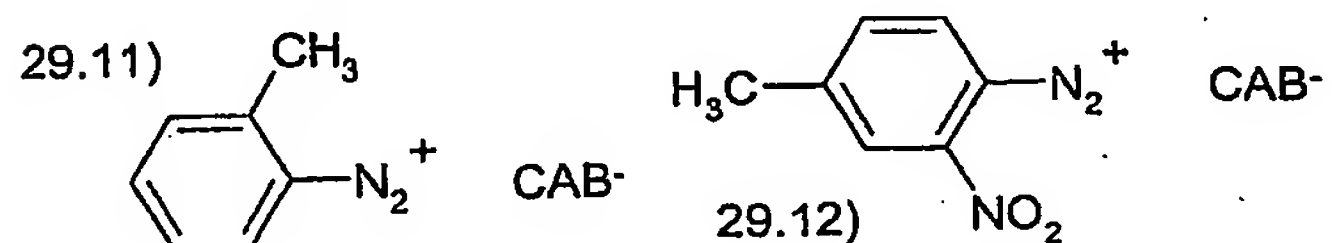
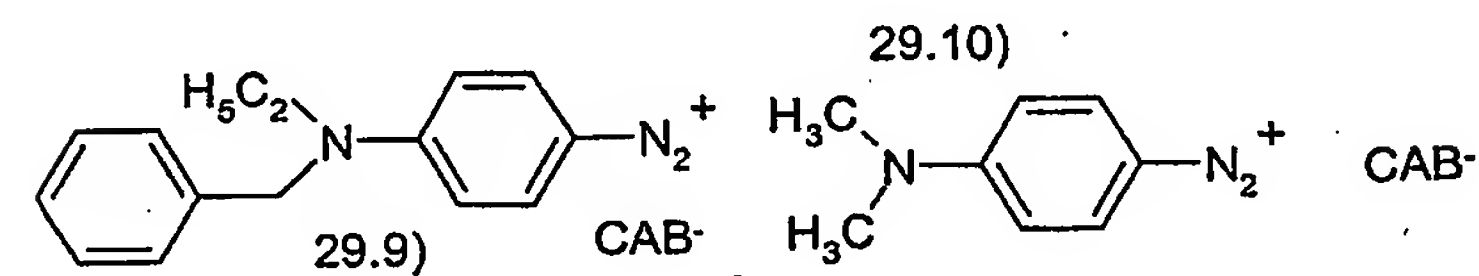
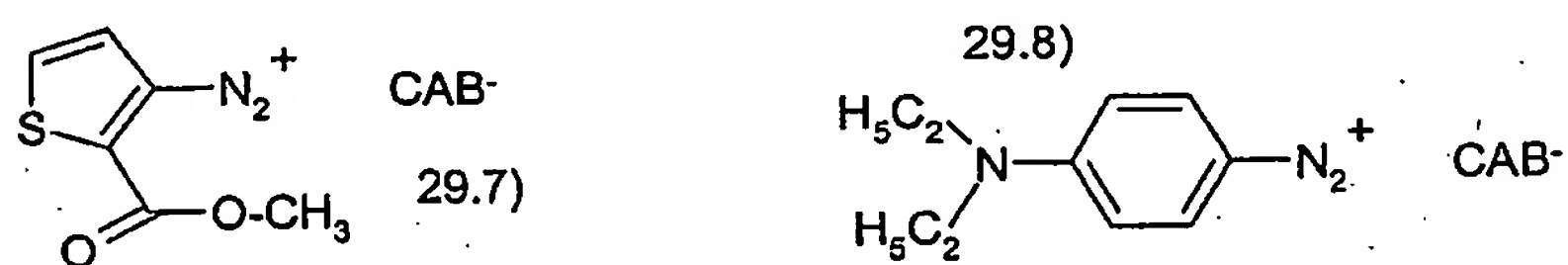
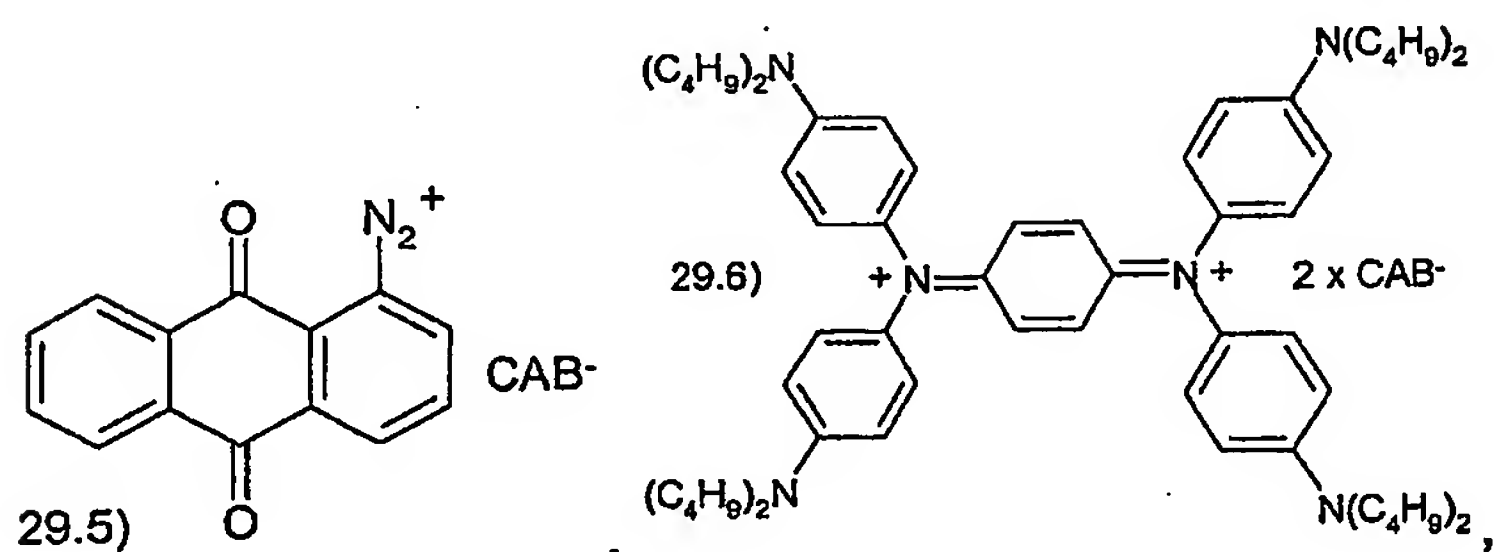
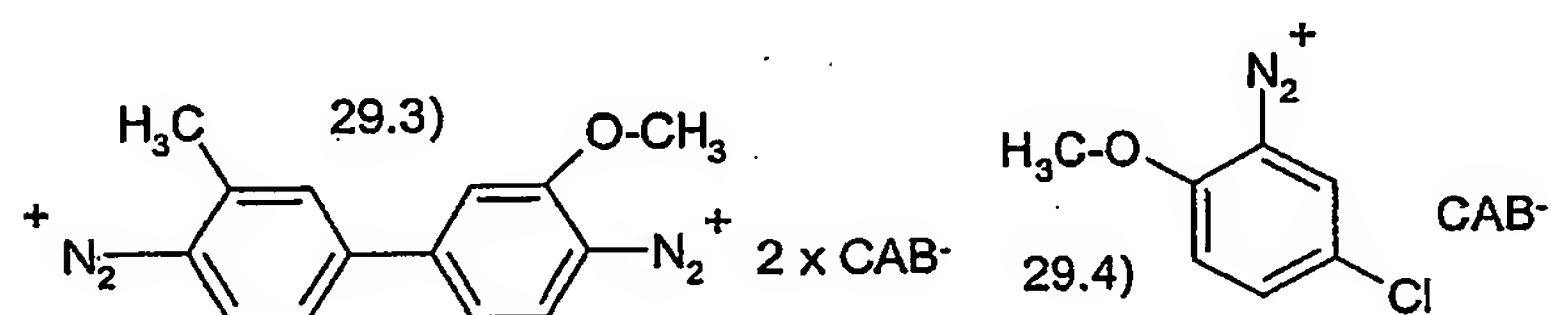
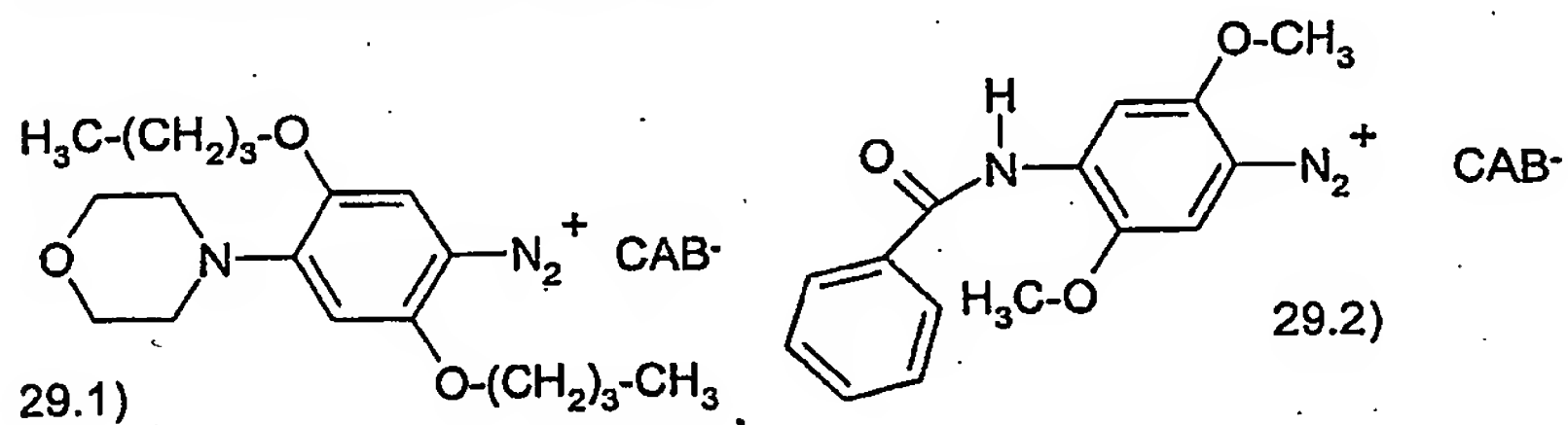
dadurch gekennzeichnet, dass eine Verbindung der Formel XXIX

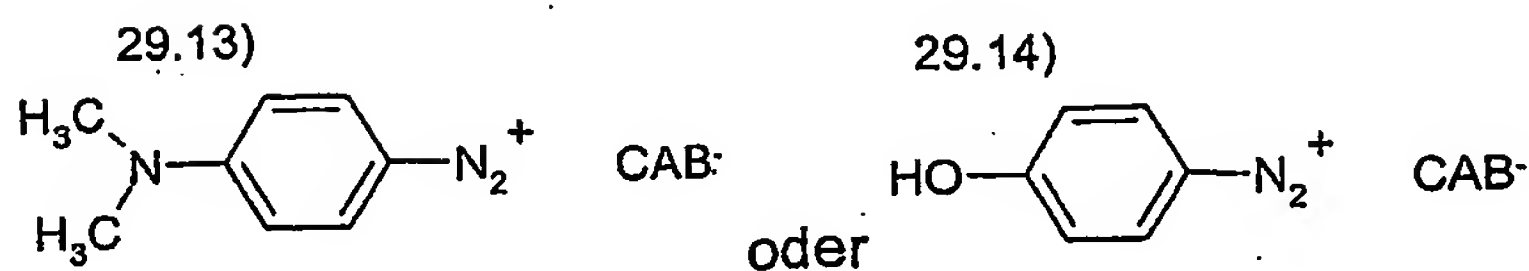


wobei R' und CAB⁻ eine der bei Formel XXVIII angegebene Bedeutung hat, mit der aromatischen cyclischen oder heterocyclischen Verbindung R'' umgesetzt wird.

Die Umsetzung erfolgt bei Reaktionsbedingungen, die typisch sind für Azokupplungen und die dem Fachmann hinlänglich bekannt sind, beispielsweise aus Beyer Walter, Lehrbuch der Organischen Chemie, 21. Auflage, S. Hirzel Verlag Stuttgart 1988.

Gegenstand der Erfindung sind auch Verbindungen der Formel XXIX.
 Bevorzugte Verbindungen der Formel XXIX sind die folgenden
 Verbindungen, wobei CAB^- eine bei Formel II angegebene oder eine
 bevorzugte Bedeutung hat:



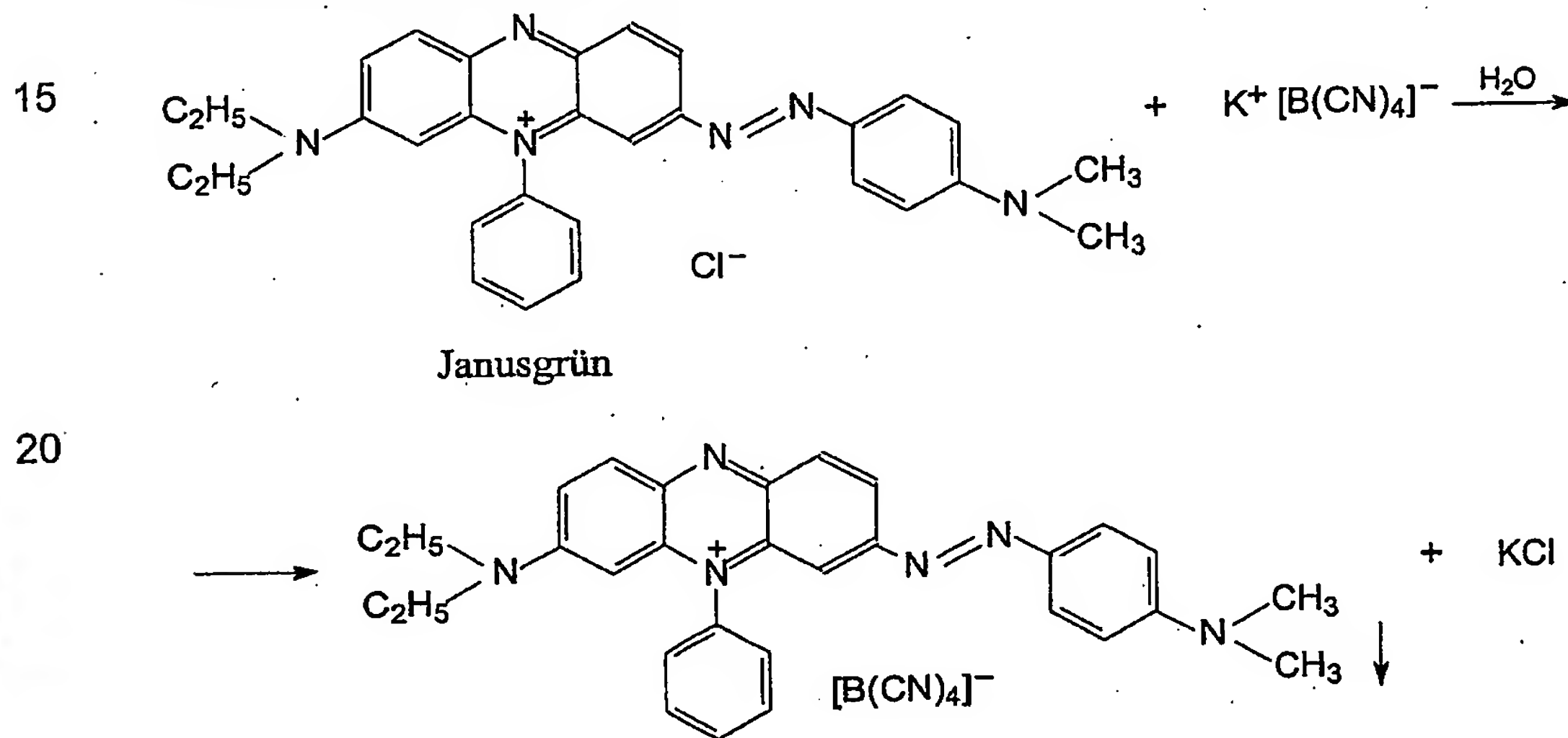


5 Die Synthese der Verbindungen der Formel XXIX erfolgt analog zu bekannten Methoden der Diazotierung mit nachfolgender Umsalzung zu den Cyanoboraten, wie zuvor beschrieben.

10 Die nachfolgenden Beispiele sollen die Erfindung näher erläutern, ohne sie jedoch zu beschränken.

Beispiel 1:

Herstellung eines Azofarbstoffes als Tetracyanoborat aus Janusgrün



25 0,49 g (0,959 mmol) des Farbstoffes Janusgrün werden in 100 cm³ Wasser gelöst. Bei Raumtemperatur werden zu dieser Lösung 0,15 g (0,975 mmol) Kalium tetracyanoborat, K[B(CN)₄], in 5 cm³ Wasser unter Rühren zugetropft. Das Reaktionsgemisch wird noch 5 min weitergerührt. Der Niederschlag wird abfiltriert und 3 x mit 50 cm³ Wasser gewaschen. Der

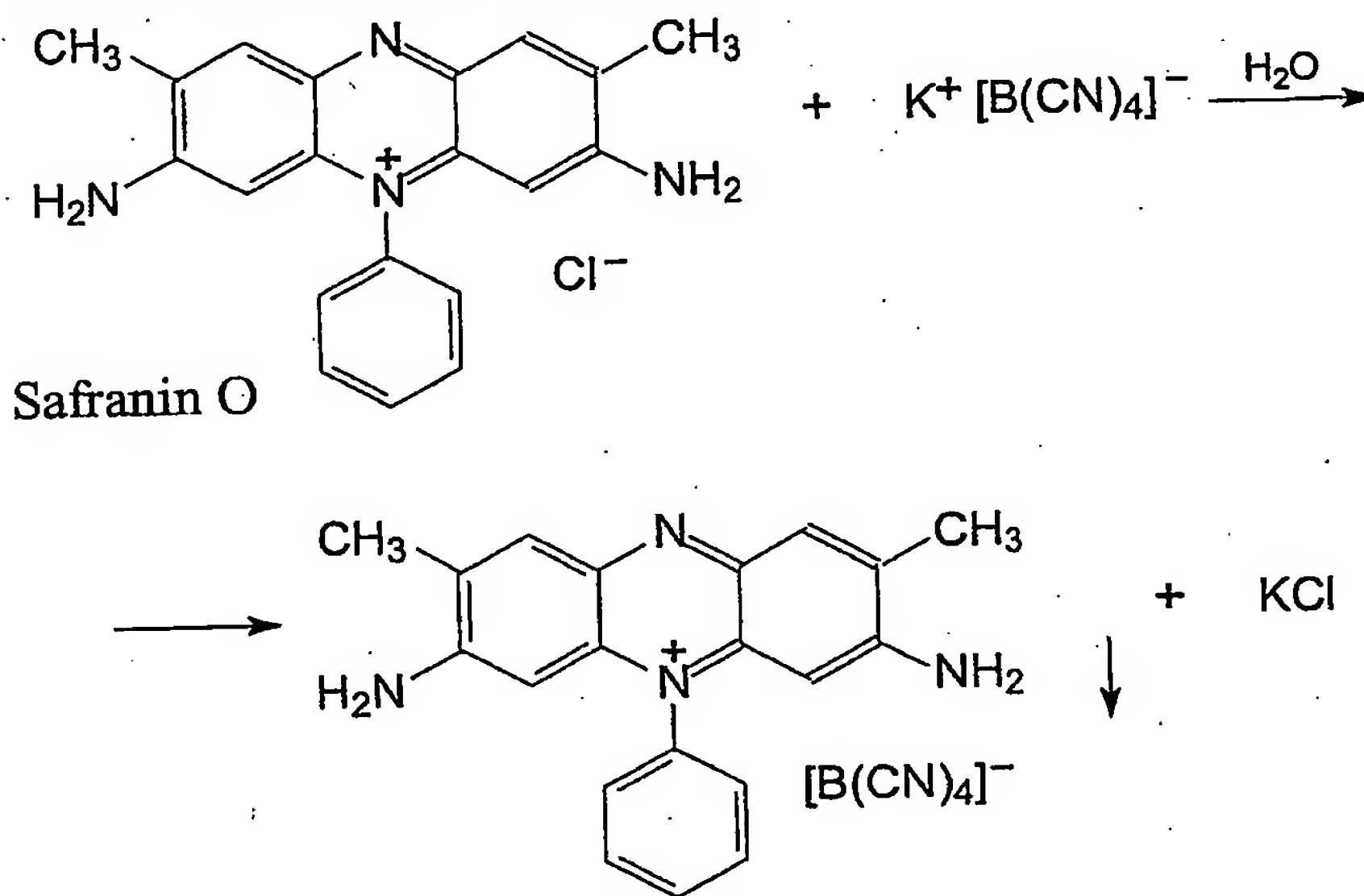
30 Rückstand wird im Vakuum bei 1,3 Pa und 80°C getrocknet. Man erhält 0,41 g Janusgrün als Tetracyanoborat, das entspricht einer Ausbeute von 72,4 %.

^{11}B NMR (Referenz: $\text{BF}_3 \cdot \text{OEt}_2$ extern; CD_3CN) : -38.58 s.

^1H NMR (Referenz: TMS ; CD_3CN) : 0.99 m (CH_3), 1.24 m (CH_3), 3.03 m (2CH_3), 3.29 m (CH_2), 3.65 m (CH_2), 5.63 s (1H), 6.56 s (1H), 6.58 s (1H), 7.01 s (1H), 7.44-7.54 m (4H), 7.58 d (1H), 7.80-7.95 m (5H), 8.08 d (1H) ;
 $J_{\text{H,H}} = 9.0$ Hz.

Beispiel 2:

Herstellung eines Azinfarbstoffs als Tetracyanoborat aus Safranin O



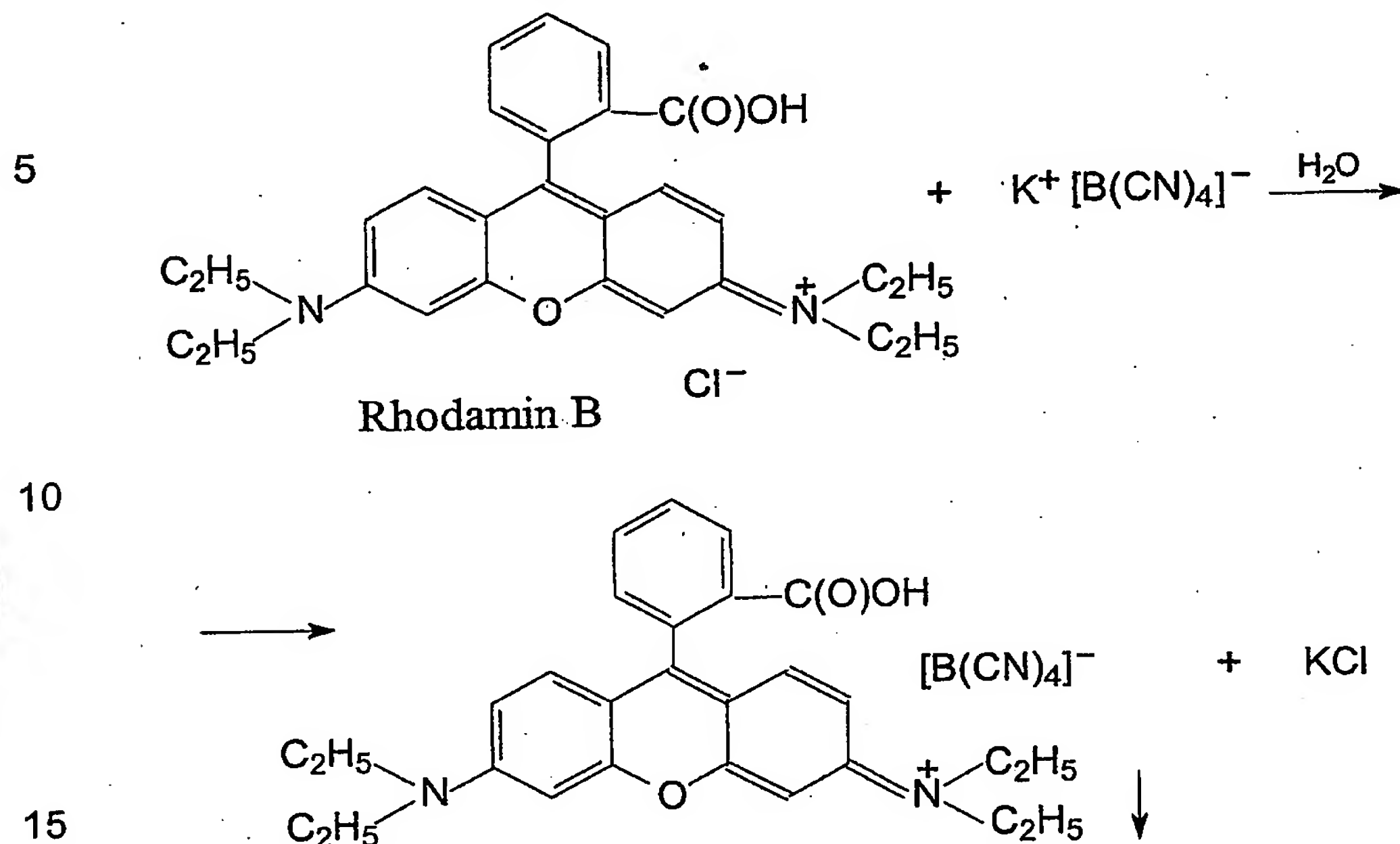
0,57 g (1,62 mmol) des Farbstoffes Safranin O werden in 100 cm³ Wasser gelöst. Bei Raumtemperatur werden zu dieser Lösung 0,26 g (1,69 mmol) Kalium tetracyanoborat, $\text{K}[\text{B}(\text{CN})_4]$, in 5 cm³ Wasser unter Rühren zugetropft. Das Reaktionsgemisch wird noch 5 min weitergerührt. Der Niederschlag wird abfiltriert und 3 x mit 50 cm³ Wasser gewaschen. Der Rückstand wird im Vakuum bei 1,3 Pa und 80°C getrocknet. Man erhält 0,64 g Safranin O als Tetracyanoborat, das entspricht einer Ausbeute von 91,8 %.

^{11}B NMR (Referenz: $\text{BF}_3 \cdot \text{OEt}_2$ extern; CD_3CN) : -38.57 s.

^1H NMR (Referenz: TMS ; CD_3CN) : 2.27 d (2CH_3), 5.99 br.s (2NH_2), 7.45-7.52 m (2H), 7.71 s (2H), 7.74-7.89 m (5H), $^4J_{\text{H,H}} = 1.0$ Hz.

Beispiel 3:

Herstellung eines Xanthen-Farbstoffs als Tetracyanoborat aus Rhodamin B



0,68 g (1,42 mmol) des Farbstoffes Rhodamin B werden in 100 cm³ Wasser gelöst. Bei Raumtemperatur werden zu dieser Lösung 0,23 g (1,50 mmol) Kalium tetracyanoborat, K[B(CN)₄], in 5 cm³ Wasser unter Rühren zugegeben. Das Reaktionsgemisch wird noch 5 min weitergerührt. Der Niederschlag wird abfiltriert und 3 x mit 50 cm³ Wasser gewaschen. Der Rückstand wird im Vakuum bei 1,3 Pa und 80°C getrocknet.

Man erhält 0,755 g Rhodamin B als Tetracyanoborat, das entspricht einer Ausbeute von 95,2 %.

¹¹B NMR (Referenz: BF₃·OEt₂ extern; CD₃CN) : -38.60 s.

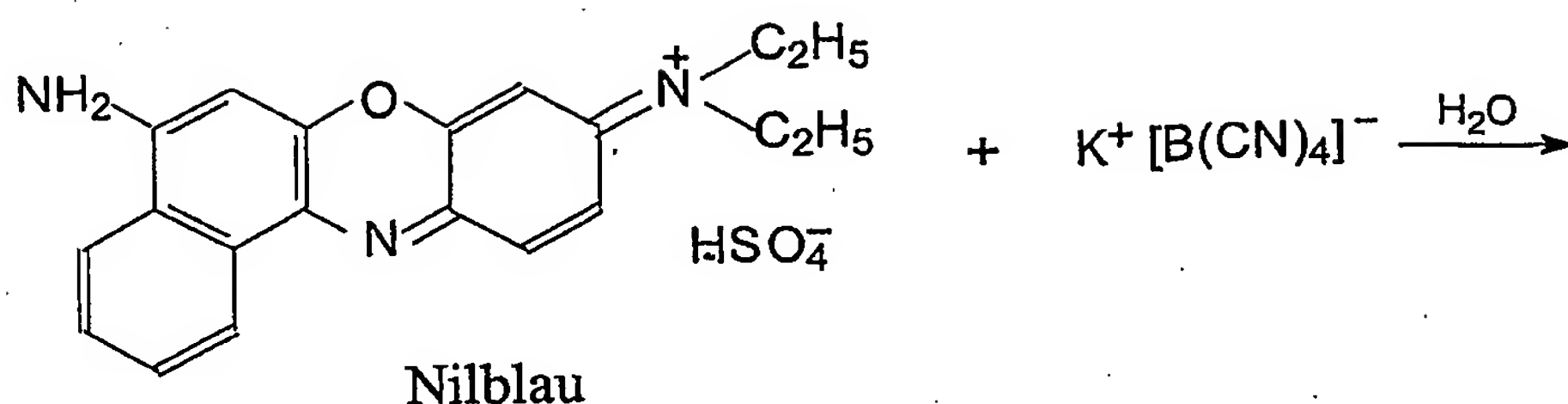
25 ¹H NMR (Referenz: TMS ; CD₃CN) : 1.25 t (4CH₃), 3.60 q (4CH₂), 6.82 s (1H), 6.83 s (1H), 6.90 d, 6.92 d (2H; A,B), 7.05 s, 7.07 s (2H; A,B), 7.36 d,d (1H), 7.74-7.85 m (2H), 8.27 d,d (1H); ³J_{H,H} = 7.1 Hz, J_{H,H} = 2.4 Hz, J_{A,B} = 9.5 Hz, J_{H,H} = 7.6 Hz, J_{H,H} = 1.0 Hz.

30

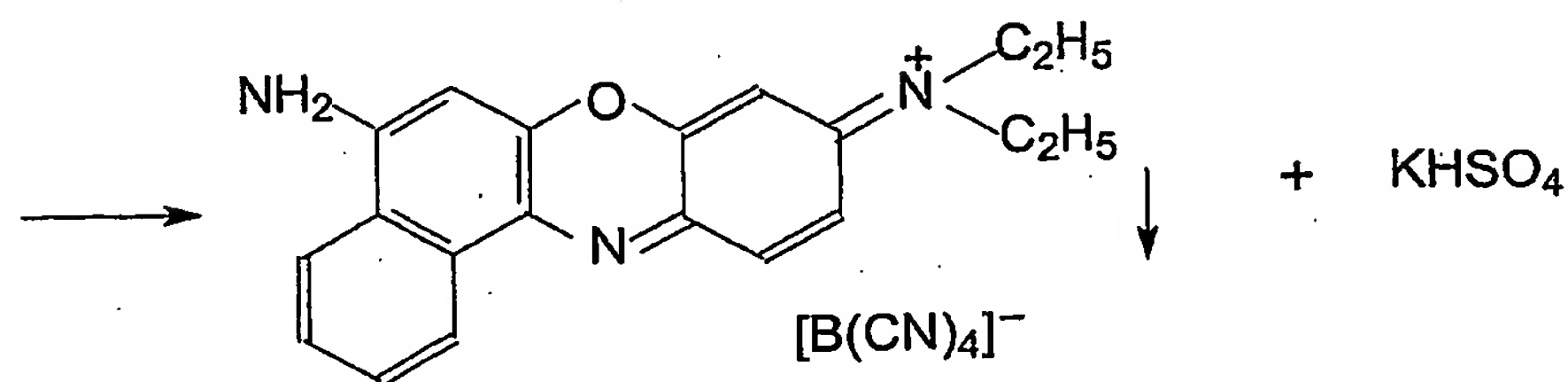
Beispiel 4:

Herstellung eines Oxazin-Farbstoffs als Tetracyanoborat aus Nilblau

5



10



15

0,62 g (1,49 mmol) des Farbstoffes Nilblau Hydrogensulfat werden in 100 cm³ Wasser gelöst. Bei Raumtemperatur werden zu dieser Lösung 0,24 g (1,56 mmol) Kalium tetracyanoborat, K[B(CN)₄], in 5 cm³ Wasser unter Rühren zugetropft. Das Reaktionsgemisch wird noch 5 min weitergerührt. Der Niederschlag wird abfiltriert und 3 x mit 50 cm³ Wasser gewaschen. Der Rückstand wird im Vakuum von 1,3 Pa bei 80°C getrocknet. Man erhält 0,59 g Nilblau als Tetracyanoborat, das entspricht einer Ausbeute von 88,2 %.

20

¹¹B NMR (Referenz: BF₃·OEt₂ extern; CD₃CN) : -38.54 s.

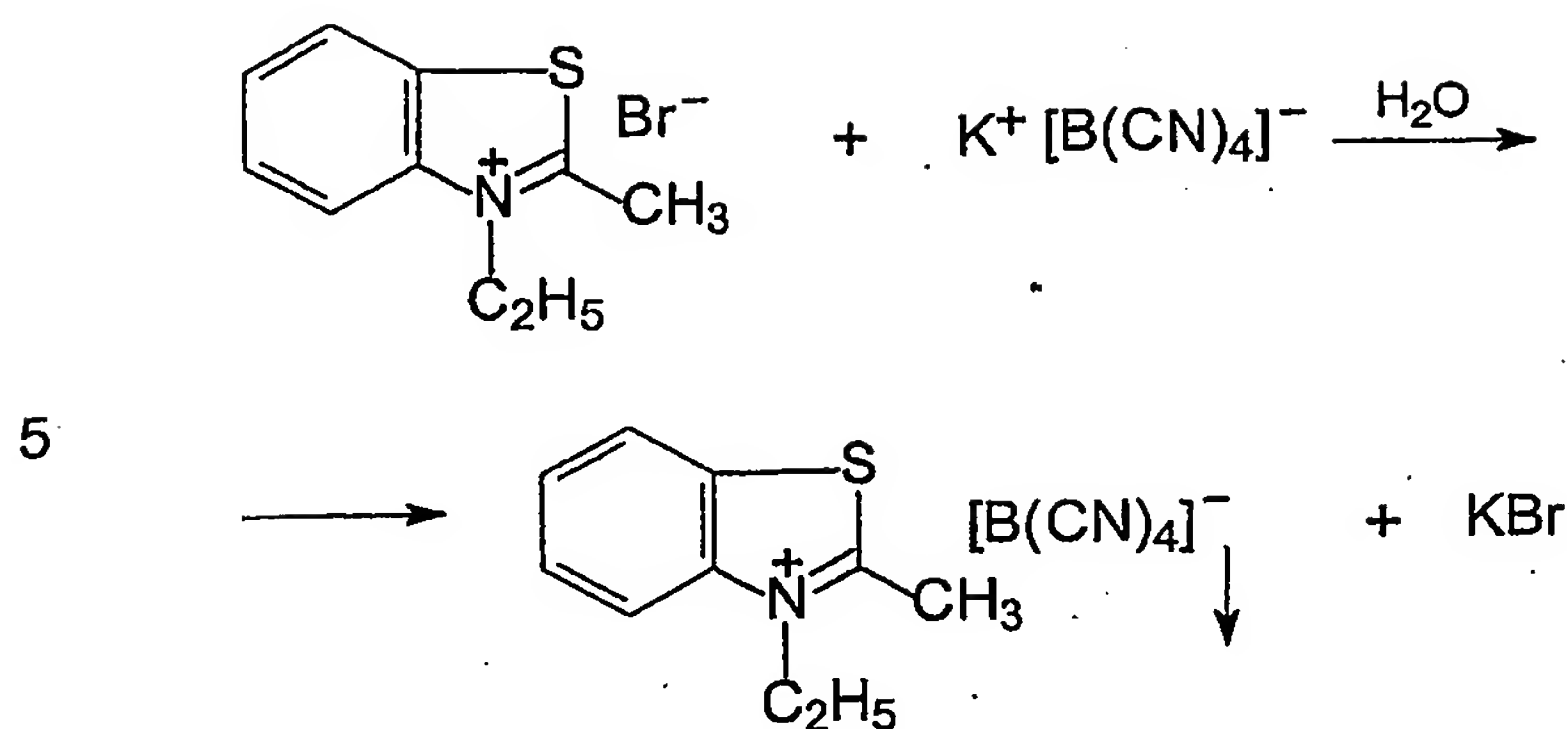
¹H NMR (Referenz: TMS ; CD₃CN) : 1.28 t (2CH₃), 3.56 q (2CH₂), 6.32 s (1H), 6.45 d (1H), 6.98 d,d (1H), 7.41 s (NH₂), 7.38 d (1H), 7.55-7.78 m (3H), 8.35 d (1H); ³J_{H,H} = 7.1 Hz , J_{H,H} = 3.1 Hz , J_{H,H} = 2.7 Hz , J_{H,H} = 9.5 Hz, J_{H,H} = 8.0 Hz.

25

Beispiel 5:

Herstellung von 3-Ethyl-2-methyl-benzthiazolium Tetracyanoborat

30



10 Zu einer Lösung von 2,76 g (10,69 mmol) 3-Ethyl-2-methylbenzthiazoliumbromid in 50 ml Wasser werden 1,64 g (10,66 mmol) Kaliumtetracyanoborat, $K[B(CN)_4]$, in 5 ml Wasser unter Rühren zugetropft. Die untere flüssige Phase wird mehrmals mit 50 ml Dichlormethan extrahiert und die vereinigten organischen Phasen mit Mg_2SO_4 getrocknet.

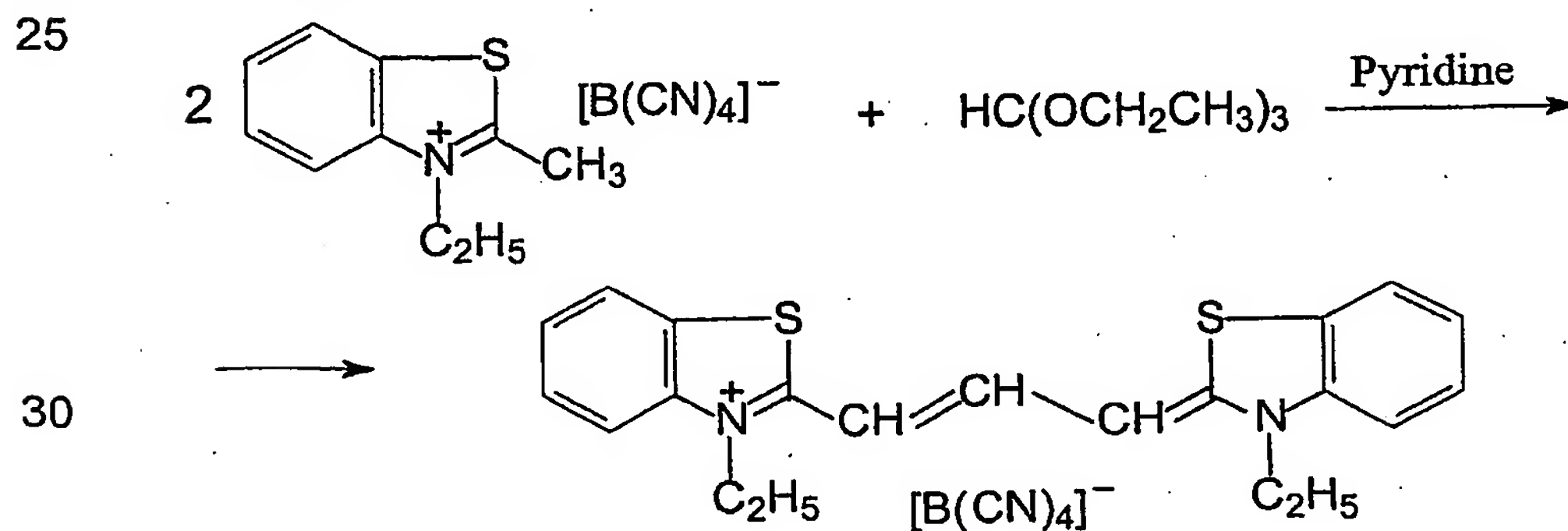
15 Anschließend wird das Lösungsmittel abdestilliert und der Rückstand im Vakuum bei 1,3 Pa bei 60°C getrocknet.

Man erhält 2,78 g 3-Ethyl-2-methyl-benzthiazolium Tetracyanoborat, das entspricht einer Ausbeute von 89,1 %.

¹H NMR (Referenz: TMS ; CD₃CN) : 1.53 t (CH₃); 3.09 s (CH₃), 4.67 q (CH₂), 7.79 t (1H), 7.89 t (1H), 8.10 d (1H), 8.21 d (1H); ³J_{H,H} = 8.4 Hz, ³J_{H,H} = 7.4 Hz.

Beispiel 6:

Herstellung von 3-Ethyl-2-[3-(3-ethyl-3H-benzothiazol-2-yliden)-propenyl]-benzothiazolium Tetracyanoborat



Zu einer Lösung von 0,710 g (4,79 mmol) Triethylorthoformiat in 15 ml trockenem Pyridin werden 2,73 g (9,32 mmol) 3-Ethyl-2-methylbenzthiazolium Tetracyanoborat zugegeben. Die Reaktionsmischung wird 15 Stunden bei einer Ölbad-Temperatur von 110-115°C unter Schutzgasatmosphäre erhitzt. Nach Abdestillieren des Lösungsmittels im Vakuum bei 1,3 Pa und 80°C wird der Feststoff mehrmals mit kaltem Ethanol gewaschen und im Vakuum bei 1,3 Pa und 60°C getrocknet. Man erhält 1,76 g 3-Ethyl-2-[3-(3-ethyl-3H-benzothiazol-2-yliden)-propenyl]-benzothiazolium Tetracyanoborat, das entspricht einer Ausbeute von 78,6 %.

^1H NMR (Referenz: TMS ; CD_3CN) : 1.38 t (2CH₃), 4.21 q (2CH₂), 6.30 d (2H), 7.32 m (2H), 7.48 m (4H), 7.75 d (2H), 7.78 t (1H); $^3\text{J}_{\text{H,H}} = 12.7$ Hz, $^3\text{J}_{\text{H,H}} = 7.2$ Hz, $\text{J}_{\text{H,H}} = 7.7$ Hz.

Beispiel 7:

Löslichkeitsuntersuchungen von Nilblau als Tetracyanoborat

Der in Beispiel 4 hergestellte Farbstoff aus Nilblau wird verschiedenen Lösungsmitteln ausgesetzt.

Als Referenz wird der herkömmliche Farbstoff Nilblau mit Hydrogensulfat als Anion unter gleichen Bedingungen untersucht.

Tabelle 1: Löslichkeit von Nilblau mit HSO_4^- oder $[\text{B}(\text{CN})_4]^-$

Lösungsmittel	Hydrosulfatanion	$[\text{B}(\text{CN})_4]^-$
Wasser	+++	-
Methanol	+++	+++
Benzol	-	+
Hexan	-	-
Diethylether	++	++
Tetrahydrofuran	+	+++
Dimethylcarbonat	-	++
Ethylacetat	+	+++

Erklärung: - unlöslich, + löslich, ++ gut löslich, +++ sehr gut löslich

Beispiel 8:

Löslichkeitsuntersuchungen von Rhodamin B als Tetracyanoborat

Der in Beispiel 3 hergestellte Farbstoff aus Rhodamin B wird verschiedenen Lösungsmitteln ausgesetzt.

Als Referenz wird der herkömmliche Farbstoff Rhodamin B mit Chlorid als Anion unter gleichen Bedingungen untersucht.

Tabelle 1: Löslichkeit von Rhodamin B mit Cl^- oder $[\text{B}(\text{CN})_4]^-$

Lösungsmittel	Cl^-	$[\text{B}(\text{CN})_4]^-$
Wasser	+++	-
Methanol	+++	+++
Benzol	-+	++
Hexan	-	-
Diethylether	-+	++
Tetrahydrofuran	++	+++
Dimethylcarbonat	++	+++
Ethylacetat	+	+++

Erklärung: - unlöslich, + löslich, ++ gut löslich, +++ sehr gut löslich

Beispiel 9:

Löslichkeitsuntersuchungen von Safranin O als Tetracyanoborat

Der in Beispiel 2 hergestellte Farbstoff aus Safranin O wird verschiedenen Lösungsmitteln ausgesetzt.

Als Referenz wird der herkömmliche Farbstoff Safranin O mit Chlorid als Anion unter gleichen Bedingungen untersucht.

Tabelle 1: Löslichkeit von Safranin O mit Cl^- oder $[\text{B}(\text{CN})_4]^-$

Lösungsmittel	Cl^-	$[\text{B}(\text{CN})_4]^-$
Wasser	+++	-
Methanol	+++	+++
Benzol	-	-
Hexan	-	-
Diethylether	-	+
Tetrahydrofuran	+	+++
Dimethylcarbonat	-+	++
Ethylacetat	-	++

Erklärung: - unlöslich, + löslich, ++ gut löslich, +++ sehr gut löslich

Beispiel 10:

Löslichkeitsuntersuchungen von Janusgrün als Tetracyanoborat

Der in Beispiel 1 hergestellte Farbstoff aus Janusgrün wird verschiedenen Lösungsmitteln ausgesetzt.

Als Referenz wird der herkömmliche Farbstoff Janusgrün mit Chlorid als Anion unter gleichen Bedingungen untersucht.

Tabelle 1: Löslichkeit von Janusgrün mit Cl^- oder $[\text{B}(\text{CN})_4]^-$

Lösungsmittel	Cl^-	$[\text{B}(\text{CN})_4]^-$
Wasser	+++	-
Methanol	+++	+++
Benzol	-	+
Hexan	-	-
Diethylether	-	+
Tetrahydrofuran	++	+++
Dimethylcarbonat	+-	++
Ethylacetat	+	+++

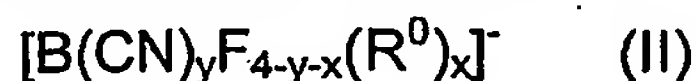
Erklärung: - unlöslich, + löslich, ++ gut löslich, +++ sehr gut löslich

Patentansprüche

1. Kationische Farbstoffe der allgemeinen Formel I



wobei CAB^- der allgemeinen Formel (II)



entspricht und

y 1, 2, 3 oder 4,

x 0, 1, 2 oder 3 und

R^0 Alkyl, Aryl, fluoriertes Alkyl, fluoriertes Aryl, Cycloalkyl oder Alkyl-Aryl bedeutet, mit der Bedingung, dass R^0 Wasserstoff sein kann, wenn $y > 2$ ist und

CAT^+ ein Kation ist, ausgewählt aus der Gruppe der Azin-, Xanthen-, Polymethin-, Styryl-, Azo-, Tetrazolium-, Pyrylium-, Benzopyrylium-, Thiopyrylium-, Benzothiopyrylium-, Thiazin-, Oxazin-, Triarylmethan-, Diarylmethan-, Acridin-, Chinolin-, Iso-Chinolin- oder quarternierten Azafluorenon-Farbstoffe.

2. Farbstoffe gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass CAT^+ ein Kation eines Azinfarbstoffs ist.

3. Farbstoffe gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass CAT^+ ein Kation eines Xanthenfarbstoffs ist.

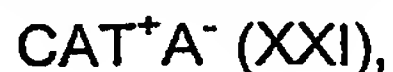
4. Farbstoffe gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass CAT^+ ein Kation eines Polymethinfarbstoffs ist.

5. Farbstoffe gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass CAT^+ ein Kation eines Styrylfarbstoffs ist.

6. Farbstoffe gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass CAT^+ ein Kation eines Azofarbstoffs ist.
7. Farbstoffe gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass CAT^+ ein Kation eines Tetrazoliumfarbstoffs ist.
8. Farbstoffe gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass CAT^+ ein Kation eines Pyryliumfarbstoffs ist.
9. Farbstoffe gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass CAT^+ ein Kation eines Benzopyryliumfarbstoffs ist.
10. Farbstoffe gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass CAT^+ ein Kation eines Thiopyryliumfarbstoffs ist.
11. Farbstoffe gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass CAT^+ ein Kation eines Benzothiopyryliumfarbstoffs ist.
12. Farbstoffe gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass CAT^+ ein Kation eines Thiazinfarbstoffs ist.
13. Farbstoffe gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass CAT^+ ein Kation eines Oxazinfarbstoffs ist.
14. Farbstoffe gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass CAT^+ ein Kation eines Triarylmethanfarbstoffs ist.
15. Farbstoffe gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass CAT^+ ein Kation eines Diarylmethanfarbstoffs ist.
16. Farbstoffe gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass CAT^+ ein Kation eines Acridinfarbstoffs ist.

17. Farbstoffe gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass CAT^+ ein Kation eines Chinolinfarbstoffs ist.
- 5 18. Farbstoffe gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass CAT^+ ein Kation eines Iso-Chinolinfarbstoffs ist.
19. Farbstoffe gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass CAT^+ ein Kation eines quarternären Azafluorenonfarbstoffs ist.
- 10 20. Farbstoffe gemäß Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, dass CAT^+ ein Kation eines Cyaninfarbstoffs ist.
- 15 21. Farbstoffe gemäß Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, dass CAT^+ ein Kation eines Carbocyaninfarbstoffs ist.
22. Farbstoffe gemäß Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, dass CAT^+ ein Kation eines Azacarbocyaninfarbstoffs ist.
- 20 23. Farbstoffe gemäß Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, dass CAT^+ ein Kation eines Diazacarbocyaninfarbstoffs ist.
24. Farbstoffe gemäß Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, dass CAT^+ ein Kation eines Triazacarbocyaninfarbstoffs ist.
- 25 25. Farbstoffe gemäß Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, dass CAT^+ ein Kation eines Hemicyaninfarbstoffs ist.
- 30 26. Farbstoffe gemäß Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, dass CAT^+ ein Kation eines Diazahemicyaninfarbstoffs ist.

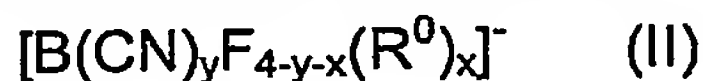
27. Verfahren zur Herstellung kationischer Farbstoffe nach einem der Ansprüche 1 bis 26, dadurch gekennzeichnet, dass eine Verbindung der allgemeinen Formel XXI



wobei CAT^+ ein Kation ist, ausgewählt aus der Gruppe der Azin-, Xanthen-, Polymethin-, Styryl-, Azo-, Tetrazolium-, Pyrylium-, Benzopyrylium-, Thiopyrylium-, Benzothiopyrylium-, Thiazin-, Oxazin-, Triarylmethan-, Diarylmethan-, Acridin-, Chinolin-, Iso-Chinolin- oder quarternierten Azafluorenon-Farbstoffe und A^- Cl^- , Br^- , I^- , BF_4^- , PF_6^- , ClO_4^- , Sulfat, Tosylat, Hydrosulfat, Triflat, Trifluoracetat, Acetat oder Oxalat bedeutet, mit einer Verbindung der allgemeinen Formel XXII



umgesetzt wird, wobei CAB^- der allgemeinen Formel (II)



entspricht und

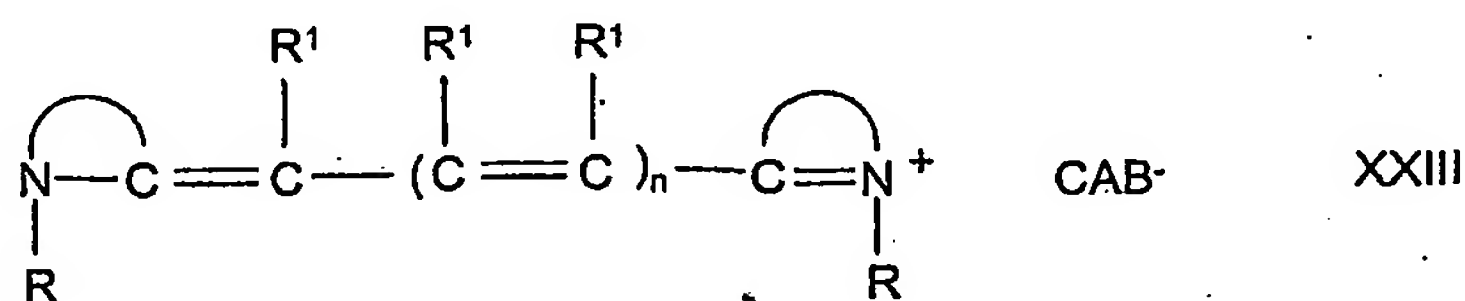
y 1, 2, 3 oder 4,

x 0, 1, 2 oder 3 und

R^0 Alkyl, Aryl, fluoriertes Alkyl, fluoriertes Aryl, Cycloalkyl oder Alkyl-Aryl bedeutet, mit der Bedingung, dass R^0 Wasserstoff sein kann, wenn $y > 2$ ist und

E^+ ein Kation der Alkali-, Erdalkalimetalle oder eines Metalls der Gruppe 11 und 12, Ammonium, Alkylammonium mit C_1 - C_4 -Alkyl, Phosphonium, Alkylphosphonium mit C_1 - C_4 -Alkyl oder Guanidinium ist.

28. Verfahren zur Herstellung von Carbocyaninfarbstoffen gemäß Anspruch 21, wobei der Carbocyaninfarbstoff der Formel XXIII entspricht,



worin

5

n 0, 1, 2, 3, 4 oder 5,

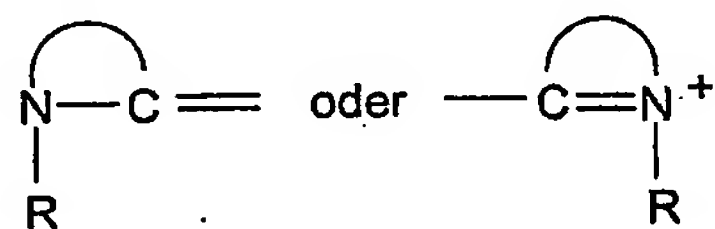
R jeweils unabhängig voneinander Alkyl, Alkenyl, Cycloalkyl, Aryl oder Heteroaryl und

10

R¹ jeweils unabhängig voneinander H, Cl, Br, I, Alkyl, teilweise oder vollständig chloriertes Alkyl, Alkenyl, Cycloalkyl, Aryl, Heteroaryl, OAlkyl, OAryl, SAlkyl, SAryl, NHAlyl, N(Alkyl)₂, C(O)H, C(O)Alkyl, C(O)Aryl, CN, N=N-Aryl, P(Aryl)₂, NHC(O)Alkyl oder NHC(O)Aryl bedeutet und

das Ringsystem, dargestellt durch

15



20

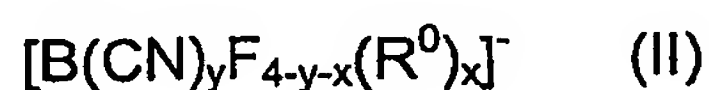
einen Stickstoff enthaltenden ungesättigten mono-, bi- oder tricyclischen Heterocyclus mit 5 bis 13 Ringgliedern bedeutet, wobei weiterhin 1, 2 oder 3 N- und/oder 1 oder 2 S- oder O-Atome vorliegen können und der heterocyclische Rest ein- oder mehrfach durch Z substituiert sein kann,

25

Z Wasserstoff, Alkyl, NO₂, F, Cl, Br, I, OH, COOH, OAlkyl, SCN, SCF₃, COOAlkyl, CH₂-COOAlkyl, NH₂, NHAlyl oder N(Alkyl)₂ bedeutet

und

wobei CAB⁻ der allgemeinen Formel (II)



30

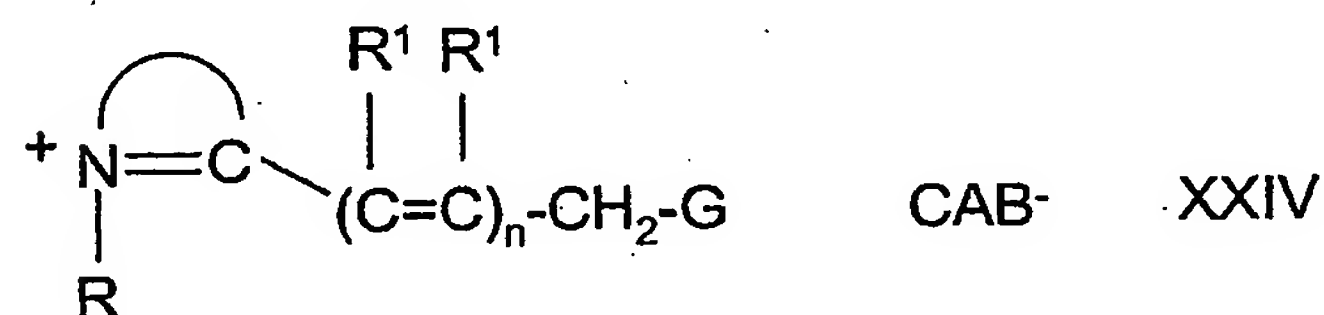
entspricht und

y 1, 2, 3 oder 4,

x 0, 1, 2 oder 3 und

R⁰ Alkyl, Aryl, fluoriertes Alkyl, fluoriertes Aryl, Cycloalkyl oder Alkyl-Aryl bedeutet, mit der Bedingung, dass R⁰ Wasserstoff sein kann, wenn y > 2 ist,

dadurch gekennzeichnet, dass dass eine Verbindung der Formel XXIV

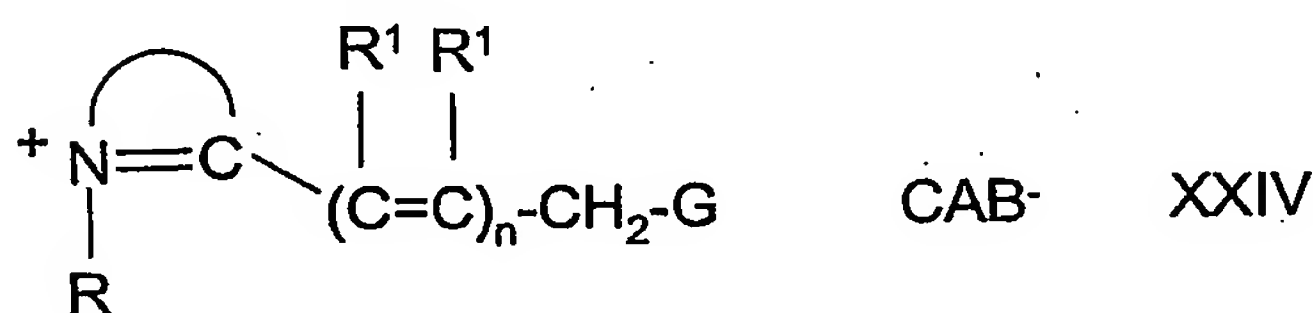


verwendet wird, wobei das Ringsystem, R, R¹ und CAB⁻ eine der bei Formel XXIII angegebenen Bedeutungen hat und

n 0, 1, 2, 3 oder 4 und

G Wasserstoff, Alkyl, Alkenyl, Aryl, Heteroaryl, N=C(R)₂, CONHAryl, C(O)Aryl oder CONHAalkyl bedeutet.

29. Verbindungen der Formel XXIV



wobei

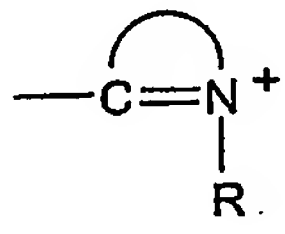
n 0, 1, 2, 3 oder 4,

G Wasserstoff, Alkyl, Alkenyl, Aryl, Heteroaryl, N=C(R)₂, CONHAryl, C(O)Aryl oder CONHAalkyl,

R Alkyl, Alkenyl, Cycloalkyl, Aryl oder Heteroaryl,

R¹ jeweils unabhängig voneinander H, Cl, Br, I, Alkyl, teilweise oder vollständig chloriertes Alkyl, Alkenyl, Cycloalkyl, Aryl, Heteroaryl, OAlkyl, OAryl, SAlkyl, SAryl, NHAalkyl, N(Alkyl)₂, C(O)H, C(O)Alkyl, C(O)Aryl, CN, N=N-Aryl, P(Aryl)₂, NHC(O)Alkyl oder NHC(O)Aryl bedeutet und

das Ringsystem, , dargestellt durch



5

einen Stickstoff enthaltenden ungesättigten mono-, bi- oder tricyclischen Heterocyclus mit 5 bis 13 Ringgliedern bedeutet, wobei weiterhin 1, 2 oder 3 N- und/oder 1 oder 2 S- oder O-Atome vorliegen können und der heterocyclische Rest ein- oder mehrfach durch Z substituiert sein kann,

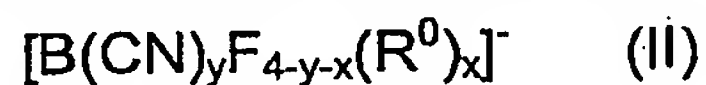
10

Z Wasserstoff, Alkyl, NO₂, F, Cl, Br, I, OH, COOH, OAlkyl, SCN, SCF₃, COOAlkyl, CH₂-COOAlkyl, NH₂, NAlkyl oder N(Alkyl)₂ bedeutet

und

wobei CAB⁻ der allgemeinen Formel (II)

15



entspricht und

y 1, 2, 3 oder 4,

x 0, 1, 2 oder 3 und

20

R⁰ Alkyl, Aryl, fluoriertes Alkyl, fluoriertes Aryl, Cycloalkyl oder Alkyl-Aryl bedeutet, mit der Bedingung, dass R⁰ Wasserstoff sein kann, wenn y > 2 ist.

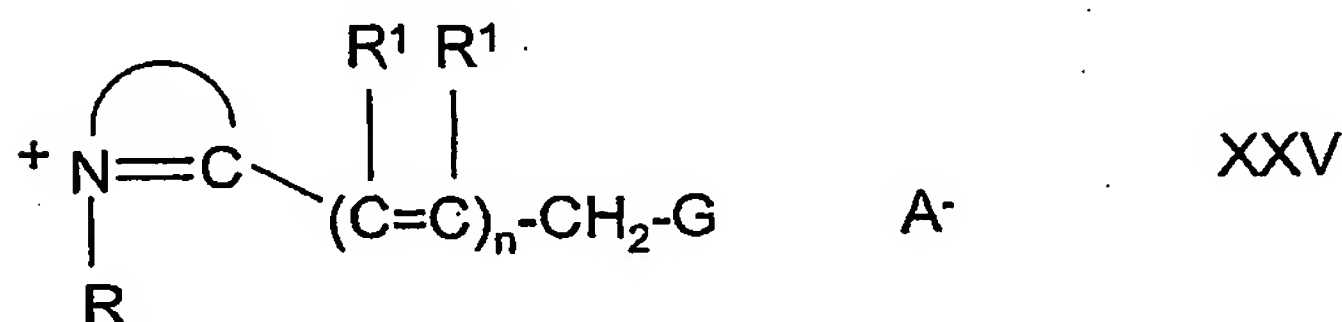
30. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel XXIV gemäß Anspruch 29,

25

dadurch gekennzeichnet, dass

eine Verbindung der Formel XXV

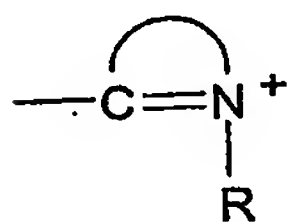
30



worin

A^- Cl^- , Br^- , I^- , BF_4^- , PF_6^- , ClO_4^- , Sulfat, Tosylat, Hydrosulfat, Triflat, Trifluoracetat, Acetat oder Oxalat bedeutet,

das Ringsystem, dargestellt durch



einen Stickstoff enthaltenden ungesättigten mono-, bi- oder tricyclischen Heterocyclus mit 5 bis 13 Ringgliedern bedeutet, wobei weiterhin 1, 2 oder 3 N- und/oder 1 oder 2 S- oder O-Atome vorliegen können und der heterocyclische Rest ein- oder mehrfach durch Z substituiert sein kann,

Z Wasserstoff, Alkyl, NO_2 , F, Cl, Br, I, OH, COOH, OAlkyl, SCN, SCF_3 , COOAlkyl, $CH_2-COOAlkyl$, NH_2 , NAlkyl oder $N(Alkyl)_2$,

n 0, 1, 2, 3 oder 4,

R Alkyl, Alkenyl, Cycloalkyl, Aryl oder Heteroaryl,

R^1 jeweils unabhängig voneinander H, Cl, Br, I, Alkyl, teilweise oder vollständig chloriertes Alkyl, Alkenyl, Cycloalkyl, Aryl, Heteroaryl, OAlkyl, OAryl, SAlkyl, SAryl, NAlkyl, $N(Alkyl)_2$, $C(O)H$, $C(O)Alkyl$, $C(O)Aryl$, CN, $N=N-Aryl$, $P(Aryl)_2$, $NHC(O)Alkyl$ oder $NHC(O)Aryl$ und

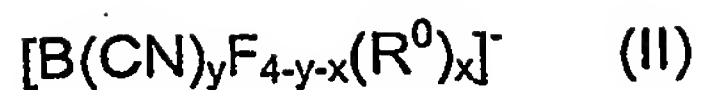
G Wasserstoff, Alkyl, Alkenyl, Aryl, Heteroaryl, $N=C(R)_2$, CONHAryl, $C(O)Aryl$ oder CONHAlkyl bedeutet,

mit einer Verbindung der Formel XXVI



umgesetzt wird, worin

E^+ ein Kation der Alkali-, Erdalkalimetalle oder eines Metalls der Gruppe 11 und 12, Ammonium, Alkylammonium mit C_1-C_4 -Alkyl, Phosphonium, Alkylphosphonium mit C_1-C_4 -Alkyl oder Guanidinium ist und wobei CAB^- der allgemeinen Formel (II)



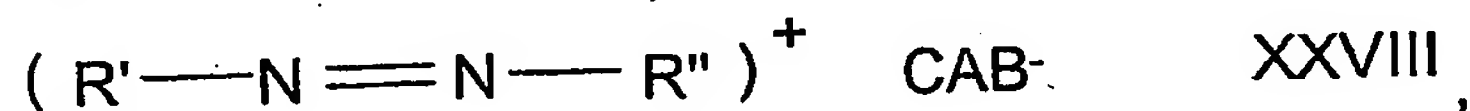
entspricht und

y 1, 2, 3 oder 4,

x 0, 1, 2 oder 3 und

R⁰ Alkyl, Aryl, fluoriertes Alkyl, fluoriertes Aryl, Cycloalkyl oder Alkyl-Aryl bedeutet, mit der Bedingung, dass R⁰ Wasserstoff sein kann, wenn y > 2 ist.

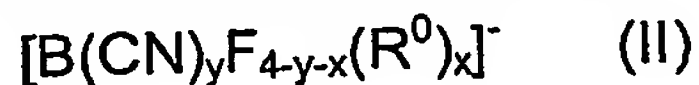
31. Verfahren zur Herstellung von Azofarbstoffen gemäß Anspruch 6, wobei der Azofarbstoff der Formel XXVIII entspricht



wobei

R' und R'' Aryl oder Heteroaryl bedeuten und einer der beiden aromatischen Kerne positiv geladen ist und

wobei CAB⁻ der allgemeinen Formel (II)



entspricht und

y 1, 2, 3 oder 4,

x 0, 1, 2 oder 3 und

R⁰ Alkyl, Aryl, fluoriertes Alkyl, fluoriertes Aryl, Cycloalkyl oder Alkyl-Aryl bedeutet, mit der Bedingung, dass R⁰ Wasserstoff sein kann, wenn y > 2 ist,

dadurch gekennzeichnet, dass eine Verbindung der Formel XXIX



wobei R' und CAB⁻ eine der bei Formel XXVIII angegebene Bedeutung hat,

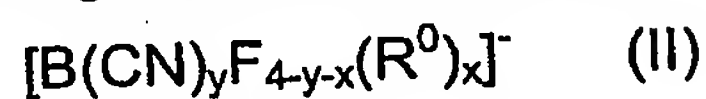
mit der aromatischen cyclischen oder heterocyclischen Verbindung R'' umgesetzt wird.

32. Verbindungen der Formel XXIX



worin

R' Aryl oder Heteroaryl bedeutet und
wobei CAB⁻ der allgemeinen Formel (II)



entspricht und

y 1, 2, 3 oder 4,

x 0, 1, 2 oder 3 und

R⁰ Alkyl, Aryl, fluoriertes Alkyl, fluoriertes Aryl, Cycloalkyl oder Alkyl-Aryl bedeutet, mit der Bedingung, dass R⁰ Wasserstoff sein kann, wenn y > 2 ist.

33. Verwendung der Farbstoffe gemäß einem der Ansprüche 1 bis 27 zum Färben von Kunststoffen und Kunststofffasern, zur Herstellung von Flexodruckfarben, als Kugelschreiberpasten, als Stempelfarbe, zum Färben von Leder und Papier, in kosmetischen Formulierungen in der Farbindustrie, in der Biochemie, der Biologie, der Medizin, der Analytik oder der Elektronik.

34. Verwendung der Farbstoffe gemäß einem der Ansprüche 1 bis 26 in Datenerfassungssystemen, der Reprographie, in Mikrofarbfiltern, in der Photogalvanik, der Lasertechnik oder der Photoindustrie.

35. Verwendung der Farbstoffe gemäß einem der Ansprüche 1 bis 26 für CD-Recorder, DVD-Recorder (DVD+R, DVD+RW), Bluray-Disc (BD-ROM, BD-R, BD-RE), Computer to Plate, Laser Filter, Laser Marking oder Photopolymerisation.

5

10

15

20

25

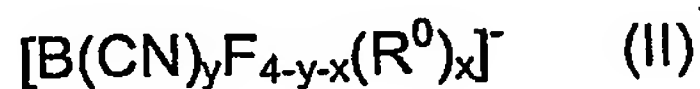
30

Zusammenfassung

Die vorliegende Erfindung betrifft Farbstoffe der allgemeinen Formel I



5 wobei CAB^- der allgemeinen Formel (II)



entspricht und

y 1, 2, 3 oder 4,

10 x 0, 1, 2 oder 3 und

R^0 Alkyl, Aryl, fluoriertes Alkyl, fluoriertes Aryl, Cycloalkyl oder Alkyl-Aryl bedeutet, mit der Bedingung, dass R^0 Wasserstoff sein kann, wenn $y > 2$ ist und

15 CAT^+ ein Kation ist, ausgewählt aus der Gruppe der Azin-, Xanthen-, Polymethin-, Styryl-, Azo-, Tetrazolium-, Pyrylium-, Benzopyrylium-, Thiopyrylium-, Benzothiopyrylium-, Thiazin-, Oxazin-, Triarylmethan-, Diarylmethan-, Methin-, Acridin-, Chinolin-, Iso-Chinolin- oder quarternären Azafluorenon-Farbstoffe,

20 zum Färben von Kunststoffen und Kunststofffasern, zur Herstellung von Flexodruckfarben, als Kugelschreiberpasten, als Stempelfarbe, zum Färben von Leder und Papier, zur Anwendung in Datenerfassungssystemen, der Reprographie, in Mikrofarbfiltern, in der Photogalvanik, der Lasertechnik und der Photoindustrie.

25

30